This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

•							
							ં
·							
				,	•		
**	*						
*	÷						
		- 3-					
	Ŷ						
ć							

PCT ELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C08J 5/18, C08L 23/10 // (C08L 23/10, 57:02, 91:00)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/41300

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

NL, PT, SE).

19. August 1999 (19.08.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/00847

(22) Internationales Anmeldedatum: 10. Februar 1999 (10.02.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 05 640.0 198 35 953.5

12. Februar 1998 (12.02.98)

8. August 1998 (08.08.98)

Veröffentlicht DE DE

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

MX, PL, RO, RU, TR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, CA, CN, IN, JP, KR,

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser HOECHST TRESPAPHAN GMBH [DE/DE]; Bergstrasse, D-66539 Neunkirchen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SPEITH-HERFURTH, Angela [DE/DE]; Ernst-Ludwig-Strasse 10, D-63329 Egelsbach (DE). HANSOHN, Robert [DE/DE]; Blumenstrasse 6, D-66459 Kirkel (DE). SCHUHMANN, Detlef [DE/DE]; Am Schlösschen 22, D-66583 Spiesen-Elversberg (DE). ERNST, Frank [DE/MX]; Casa No. 17, Colonia Celanese No. 2, Apartado Postal 6, Zacapu, Michoacan 58600 (MX).

(74) Anwalt: LUDERSCHMIDT, Wolfgang; John-F.-Kennedy-Strasse 4, D-65189 Wiesbaden (DE).

(54) Title: SEALABLE, BIAXIALLY ORIENTED POLYPROPYLENE FILM WITH IMPROVED BARRIER PROPERTIES

(54) Bezeichnung: SIEGELFÄHIGE BIAXIAL ORIENTIERTE POLYPROPYLENFOLIE MIT VERBESSERTEN EIGENSCHAFTEN HINSICHTLICH BARRIERE

(57) Abstract

The invention relates to a multi-layer, sealable biaxially oriented polypropylene film consisting of a base layer and at least one sealable covering layer. The base layer contains between 1 and 15 weight % of a resin with a mean molecular weight Mw of between 600 and 1,500 and between 1 and 6 weight % of a wax with a mean molecular weight Mn of between 200 and 700. The n-heptane insoluble part of the polypropylene of the base layer has a chain isotactic index of at least 95 %, as measured by ¹³C-NMR spectroscopy. The invention also relates to a method for producing said film and to its use.

(57) Zusammenfassung

Es wird eine mehrschichtige, siegelfähige biaxial orientierte Polypropylenfolie beschrieben, welche aus einer Basisschicht und mindestens einer siegelfähigen Deckschicht aufgebaut ist. Die Basisschicht enthält 1 bis 15 Gew.-% eines Harzes mit einem mittleren Molekulargewicht Mw von 600 bis 1500 und 1 bis 6 Gew.-% eines Wachses mit einem mittleren Molekulargewicht Mn von 200 bis 700. Der n-heptan unlösliche Anteil des Polypropylens der Basisschicht hat einen Kettenisotaxie-Index, gemessen mittels ¹³C-NMR-Spektroskopie, von mindestens 95 %. Es wird ebenfalls ein Verfahren zur Herstellung der Folie und ihre Verwendung beschrieben.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Моласо	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

-1-

Siegelfähige biaxial orientierte Polypropylenfolie mit verbesserten Eigenschaften hinsichtlich Barriere

Die Erfindung betrifft eine Polypropylenfolie mit verbesserten Barriereeigenschaften hinsichtlich Durchtritt von Wasserdampf und verbesserten mechanischen Eigenschaften.

5

10

25

Die Verbesserung der mechanischen Eigenschaften von Folien, insbesondere von Folien für den Verpackungssektor, hat in letzter Zeit an Bedeutung zugenommen. Aus Kosten- und aus Umweltgründen wünscht die Verpackungsindustrie immer dünnere Folien bei gleichbleibender Maschinengängigkeit und gleichbleibenden bzw. verbesserten Barriereeigenschaften, insbesondere hinsichtlich Durchtritt von Wasserdampf.

Dünnere Folien haben jedoch eine überproportional schlechtere Steifigkeit in Maschinenrichtung und damit ein wesentlich schlechteres Maschinenlaufverhalten, insbesondere auf den heutigen schnellaufenden Einschlagsmaschinen. Daneben verringern sich mit der Reduzierung der Foliendicke die Barriereeigenschaften ebenfalls überproportional. Infolge der schlechteren Barriereeigenschaften dünner Folien wird die Schutzwirkung der Folie gegenüber Austrocknung und Verderben des Füllgutes stark eingeschränkt.

Die Erhöhung des Elastizitätsmoduls (E-Modul) in Maschinenrichtung ist seit jeher Gegenstand intensiver Bemühungen, weil diese mechanische Eigenschaft in unmittelbarem Zusammenhang mit der anwendungstechnischen Eignung steht und somit das Verarbeitungsverhalten direkt bestimmt.

Die Barriere von boPP-Folien hinsichtlich Wasserdampf (WDD) und Sauerstoff (SDD) nimmt mit der Foliendicke ab. Im üblichen Dickenbereich von boPP-Folien

(4 bis 100 μm) besteht z. B. zwischen der Wasserdampfbarriere (WDD) und der Dicke (d) näherungsweise ein hyperbolischer Zusammenhang (WDD · d = const.). Die Konstante hängt im wesentlichen von der Rohstoffzusammensetzung und den Streckbedingungen ab. Für boPP-Verpackungsfolien nach dem Stand der Technik hat die Konstante einen Wert von etwa: const. = 28 g·μm/m²·d. Die Wasserdampfdurchlässigkeit wurde hierbei nach DIN 53 122 gemessen.

5

10

15

20

25

Es ist bekannt, bei boPP-Folien den E-Modul in Maschinenrichtung entweder über die Verfahrenstechnik oder über Rohstoffmodifikationen oder die Kombination beider Möglichkeiten zu erhöhen.

Die Modifizierung von Polypropylenfolien mit verschiedenen Kohlenwasserstoffharzen ist im Stand der Technik bekannt. Eine solche Rohstoffmodifizierung ermöglicht die Herstellung von Polypropylenfolien, deren mechanische Festigkeit in Längsrichtung gegenüber Folien aus unmodifizierten Rohstoffen deutlich verbessert ist, die Werte nachlängsverstreckter Folien jedoch nicht erreicht, und deren Schrumpf in Längsrichtung ebenfalls relativ hoch ist.

In der US-A-4,921,749 (= EP-A-0 247 898) wird eine siegelfähige boPP-Folie mit verbesserten mechanischen und optischen Eigenschaften beschrieben. Ebenfalls verbessert sind die Siegelbarkeit der Folie und die Durchlässigkeit für Wasserdampf und Sauerstoff. Sämtliche Verbesserungen resultieren aus der Zugabe eines niedrigmolekularen Harzes in die Basisschicht. Der Harzanteil beträgt dabei zwischen 3 und 30 Gew.-%. Das Harz hat ein Molekulargewicht deutlich kleiner als 5 000, bevorzugt kleiner als 1 000, und beträgt beispielsweise 600. Der Erweichungspunkt des Harzes liegt bei 120 bis 140 °C.

Die EP-A-0 645 417 beschreibt eine biaxial orientierte Polypropylenfolie deren n-heptanunlöslicher Anteil einen Kettenisotaxie-Index, gemessen mittels ¹³C-NMR-

WO 99/41300

-3-

PCT/EP99/00847

Spektroskopie, von mindestens 95 % aufweist. Die Basisschicht enthält 1 bis 15 Gew.-% eines natürlichen oder synthetischen Harzes, welches einen Erweichungspunkt von 70 bis 170 °C besitzt.

Die US 5,155,160 beschreibt die Verbesserung der Barriereeigenschaften durch die Zugabe von Wachs in nicht orientierten Polypropylenfolien. Als Wachse werden Paraffinwachse und Polyethylenwachse mit einem Molekulargewicht von 300 bis 800 beschrieben. Die Barriere soll unter 0,2 g/100 square inches /24 hours liegen.

10

15

Es besteht ein kontinuierlicher Bedarf die Wasserdampfbarriere von biaxial orientierten Verpackungsfolien aus Polypropylen weiter zu verbessern. Alle bisher bekannten Methoden reduzieren die Wasserdampfbarriere noch nicht in dem gewünschten Maße oder beeinträchtigen andere wesentliche Folieneigenschaften in nicht akzeptabler Weise.

20

25

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand daher darin, eine biaxial orientierte Polypropylenfolie zur Verfügung zu stellen, die sich durch eine gute Wasserdampfbarriere auszeichnet und gute mechanische Eigenschaften aufweist. Die Folie muß lauf- und verfahrenssicher bei Produktionsgeschwindigkeiten von bis zu 400 m/min herstellbar sein. Andere physikalische Folieneigenschaften, die im Hinblick auf ihre Verwendung als Verpackungsfolie gefordert sind, dürfen nicht nachteilig beeinflußt werden. Die Folie soll einen hohen Glanz, keine optischen Defekte in Form von Stippen oder Blasen, eine gute Kratzfestigkeit, bei einer niedrigen Foliendicke einen störungsfreien Lauf auf schnellaufenden Verpackungsmaschinen und eine niedrige Folientrübung aufweisen. Darüber hinaus dürfen die Siegeleigenschaften nicht nachteilig beeinflußt werden.

Diese Aufgabe wird durch eine mehrschichtige biaxial orientierte Polypropylenfolie

-4-

aus einer Basisschicht und mindestens einer siegelfähigen Deckschicht gelöst, deren kennzeichnende Merkmale darin zu sehen sind, daß die Basisschicht eine Kombination aus Harz und Wachs enthält und das Harz ein mittleres Molekulargewicht Mw von 600 bis 1500 und das Wachs ein mittleres Molekulargewicht Mn von 200 bis 700 hat. Die Unteransprüche geben bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung an.

Die Basisschicht der Folie enthält im allgemeinen mindestens 85 Gew.-%, vorzugsweise 85 bis <100 Gew.-%, insbesondere 90 bis 95 Gew.-%, jeweils bezogen auf die Basisschicht, Propylenpolymer.

Im allgemeinen enthält das Propylenpolymer mindestens 90 Gew.-%, vorzugsweise 94 bis 100 Gew.-%, insbesondere 98 bis 100 Gew.-%, Propylen. Der entsprechende Comonomergehalt von höchstens 10 Gew.-% bzw. 0 bis 6 Gew.-% bzw. 0 bis 2 Gew.-% besteht, wenn vorhanden, im allgemeinen aus Ethylen. Die Angaben in Gew.-% beziehen sich jeweils auf das Propylenhomopolymere.

Bevorzugt sind isotaktische Propylenhomopolymere mit einem Schmelzpunkt von 140 bis 170 °C, vorzugsweise von 155 bis 165 °C, und einen Schmelzflußindex (Messung DIN 53 735 bei 21,6 N Belastung und 230 °C) von 1,0 bis 10 g/10 min, vorzugsweise von 1,5 bis 6,5 g/10 min. Der n-heptanlösliche Anteil des Polymeren beträgt im allgemeinen 1 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 2-5 Gew.-% bezogen auf das Ausgangspolymere.

25

5

10

15

20

Die Molekulargewichtsverteilung des Propylenpolymeren kann je nach Anwendungsgebiet in breiten Grenzen variieren. Das Verhältnis des Gewichtsmittels M_w zum Zahlenmittel M_n liegt im allgemeinen zwischen 1 und 15.

5

10

25

In einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Folie liegt das Verhältnis des Gewichtsmittels M_w zum Zahlenmittel M_n bei 2 bis 10, ganz besonders bevorzugt bei 2 bis 6. Eine derartig enge Molekulargewichtsverteilung des Propylenhomopolymeren der Basisschicht erreicht man beispielsweise durch dessen peroxidischen Abbau oder durch Herstellung des Polypropylens mittels geeigneter Metallocenkatalysatoren.

Ein Maß für den Grad des Abbaus des Polymeren ist der sogenannte Abbaufaktor

A, welcher die relative Änderung des Schmelzflußindex nach DIN 53 735 des
Polypropylens, bezogen auf das Ausgangspolymere, angibt.

$$A = \frac{MFI_2}{MFI_1}$$

15 MFI₁ = Schmelzflußindex des Propylenpolymeren vor dem Zusatz des organischen Peroxids

MFI₂ = Schmelzflußindex des peroxidisch abgebauten Propylenpolymeren

Im allgemeinen liegt der Abbaufaktor A des eingesetzten Propylenpolymeren in einem Bereich von 1 bis 15, vorzugsweise 1 bis 10.

Als organische Peroxide sind Dialkylperoxide besonders bevorzugt, wobei unter einem Alkylrest die üblichen gesättigten geradkettigen oder verzweigten niederen Alkylreste mit bis zu sechs Kohlenstoffatomen verstanden werden. Insbesondere sind 2,5-Dimethyl-2,5-di(t-butylperoxy)-hexan oder Di-t-butylperoxid bevorzugt.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung ist das eingesetzte Polypropylen hochisotaktisch. Für derartige hochisotaktische Polypropylene WO 99/41300

-6-

PCT/EP99/00847

beträgt der mittels ¹³C-NMR-Spektroskopie bestimmte Kettenisotaxie-Index des n-heptanunlöslichen Anteils des Polypropylens mindestens 95 %, vorzugsweise 96 bis 99 %.

- Es wurde gefunden, daß die Auswahl eines derartigen hochisotaktischen Polypropylens in überraschend günstiger Weise zusätzlich verbessernd mit der erfindungsgemäßen Kombination aus Harz und Wachs in der Basisschicht zusammenwirkt und die Wasserdampfbarriere weiter verbessert.
- 10 Es ist erfindungswesentlich, daß die Basisschicht ein Kohlenwasserstoffharz mit einem mittleren Molekulargewicht Mw (Gewichtsmittel) von 600 bis 1500, vorzugsweise 700 bis 1200, vorzugsweise in einer Menge von 1 bis 15 Gew.-%, insbesondere 5 bis 12 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Basisschicht enthält.
- Als Kohlenwasserstoffharze kommen grundsätzlich synthetische Harze oder Harze natürlichen Ursprungs in Frage, die im allgemeinen teilweise oder vollständig hydriert sind. Der Erweichungspunkt der Harze liegt im allgemeinen über 80 °C (gemessen nach DIN 1995-U4 bzw. ASTM E-28), wobei solche Harze mit einem Erweichungspunkt von 100 bis 180 °C, insbesondere 120 bis 160 °C, bevorzugt sind.

Kohlenwasserstoffharze umfassen im Sinne der vorliegenden Erfindung beispielsweise Erdölharze (Petroleumharze), Styrolharze, Cyclopentadienharze und Terpenharze (diese Harze sind in Ullmanns Encyklopädie der techn. Chemie, 4. Auflage, Band 12, Seiten 525 bis 555, beschrieben).

25

Die Erdölharze sind solche Kohlenwasserstoffharze, die durch Polymerisation von tiefzersetzten (deep-decomposed) Erdölmaterialien in Gegenwart eines Katalysators hergestellt werden. Diese Erdölmaterialien enthalten gewöhnlich ein

-7-

Gemisch von harzbildenden Substanzen wie Styrol, Methylstyrol, Vinyltoluol, Inden, Methylinden, Butadien, Isopren, Piperylen und Pentylen. Die Styrolharze sind Homopolymere von Styrol oder Copolymere von Styrol mit anderen Monomeren wie Methylstyrol, Vinyltoluol und Butadien. Die Cyclopentadienharze sind Cyclopentadienhomopolymere oder Cyclopentadiencopolymere, die aus Kohlenteerdestillaten und zerlegtem Erdölgas erhalten werden. Diese Harze werden hergestellt, indem die Materialien, die Cyclopentadien enthalten, während einer langen Zeit bei hoher Temperatur gehalten werden. In Abhängigkeit von der Reaktionstemperatur können Dimere, Trimere oder Oligomere erhalten werden.

10

5

Die Terpenharze sind Polymerisate von Terpenen, d. h. Kohlenwasserstoffe der Formel C₁₀H₁₆, die in fast allen etherischen Ölen oder ölhaltigen Harzen von Pflanzen enthalten sind, und phenolmodifizierte Terpenharze. Als spezielle Beispiele der Terpene sind Pinen, α-Pinen, Dipenten, Limonen, Myrcen, Camphen und ähnliche Terpene zu nennen. Bei den Kohlenwasserstoffharzen kann es sich auch um die sogenannten modifizierten Kohlenwasserstoffharze handeln. Die Modifizierung erfolgt im allgemeinen durch Reaktion der Rohstoffe vor der Polymerisation, durch Einführung spezieller Monomere oder durch Reaktion des polymerisierten Produkts, wobei insbesondere Hydrierungen oder Teilhydrierungen vorgenommen werden.

20

25

15

Als Kohlenwasserstoffharze werden außerdem Styrolhomopolymerisate, Styrolcopolymerisate, Cyclopentadienhomopolymerisate, Cyclopentadiencopolymerisate und/oder Terpenpolymerisate mit einem Erweichungspunkt von jeweils oberhalb 135 °C eingesetzt (bei den ungesättigten Polymerisaten ist das hydrierte Produkt bevorzugt). Ganz besonders bevorzugt werden die Cyclopentadienpolymerisate mit einem Erweichungspunkt von mindestens 140 °C oder Copolymerisate aus α -Methylstyrol und Vinyltoluol mit einem Erweichungspunkt von 120 bis 150 °C in der Basisschicht eingesetzt.

-8-

Es ist weiterhin erfindungswesentlich, daß die Basisschicht zusätzlich zu dem Harz ein Wachs mit einem Mn von 200 bis 700 enthält, vorzugsweise in einer Menge von unter 10 Gew.-%, insbesondere 1 bis 8 Gew.-%, insbesondere 1 bis 6 Gew.-% jeweils bezogen auf das Gewicht der Basisschicht Wachse umfassen im Sinne der vorliegenden Erfindung Polyethylenwachse und/oder makrokristalline Paraffinwachse.

Polyethylenwachse sind niedrigmolekulare Polymere die im wesentlichen aus Ethyleneinheiten aufgebaut und teil- oder hochkristallin sind. Die Polymerketten aus den Ethyleneinheiten sind langgestreckte Moleküle die verzweigt sein können, wobei kürzere Seitenketten überwiegen. lm allgemeinen Polyethylenwachse durch direkte Polymerisation des Ethylens, gegebenenfalls unter Einsatz von Reglern, oder durch Depolymerisation von Polyethylenen mit höheren Molmassen hergestellt. Erfindungsgemäß haben die Polyethylenwachse ein mittleres Molekulargewicht Mn (Zahlenmittel) von 200 bis 700, vorzugsweise 400 von bis 600 und vorzugsweise eine Molekulargewichtsverteilung (Polydispersität) Mw/Mn von unter 2, vorzugsweise 1 bis 1,5. Der Schmelzpunkt liegt im allgemeinen im Bereich von 70 bis 150°C, vorzugsweise 80 bis 100°C.

20

25

5

10

15

Paraffine umfassen nach allgemeinem Verständnis makrokristalline Paraffine (Paraffinwachse) und mikrokristalline Paraffine (Mikrowachse). Die makrokristallinen Paraffine werden aus den Vakuumdestillatfraktionen bei deren Verarbeitung auf Schmieröle gewonnen. Die mikrokristallinen Paraffine stammen aus den Rückständen der Vakuumdestillation und den Sedimenten paraffinischer Rohöle (Ausscheidungsparaffine). Die makrokristallinen Paraffine bestehen überwiegend aus n-Paraffinen, die zusätzlich je nach Raffinationsgrad iso-Paraffine, Naphtene und Alkylaromaten enthalten. Die mikrokristallinen Paraffine bestehen aus einem Gemisch von Kohlenwasserstoffe, die bei Raumtemperatur

vorwiegend fest sind. Anders als bei den makrokristallinen Paraffinen sind die iso-Paraffine und naphtenische Paraffine vorherrschend. Die mikrokristallinen Paraffine zeichnen sich durch das Vorhandensein von kristallisationshemmenden, stark verzweigten iso-Paraffinen und Naphtenen aus. Für die Zwecke der Erfindung sind makrokristalline Paraffine mit einem Schmelzpunkt von 60 bis 100°C, vorzugsweise 60 bis 85°C besonders geeignet.

Es wurde gefunden, daß die Kombination von Wachs und Harz synergistisch zusammenwirkt und die Wasserdampfdurchlässigkeit von orientierten Polypropylenfolien überraschend weiter verbessert, d.h. erniedrigt, wird, wenn das Mn des Wachses in einem Bereich von 200 bis 700 und das Mw des Harzes in einem Bereich von 600 bis 1500 liegt. Es hat sich gezeigt, daß Wachse mit einem Mn von über 700 nicht mit Harz zusammenwirken und keine zusätzliche Erhöhung der Barriere gegenüber Wasserdampf bewirken.

15

10

5

In gleicher Weise ist es wesentlich, daß das Mw des Harzes im Bereich von 600 bis 1500 liegt. Bei Überschreitung des Mw von 1500 verschlechtert sich die Barriere gegenüber solchen Folien die die erfindungsgemäße Kombination aus Harz und Wachs enthalten.

20

Zusätzlich zu der erfindungswesentlichen Kombination von Harz und Wachs kann die Basisschicht übliche Additive wie Neutralisationsmittel, Stabilisatoren, Antistatika und/oder Gleitmittel in jeweils wirksamen Mengen enthalten.

Bevorzugte Antistatika sind Alkali-alkansulfonate, polyethermodifizierte, d. h. ethoxylierte und/oder propoxylierte Polydiorganosiloxane (Polydialkylsiloxane, Polyalkylphenylsiloxane und dergleichen) und/oder die im wesentlichen geradkettigen und gesättigten aliphatischen, tertiären Amine mit einem aliphatischen

Rest mit 10 bis 20 Kohlenstoffatomen, die mit ω-Hydroxy-(C₁-C₄)-alkyl-Gruppen

-10-

substituiert sind, wobei N,N-bis-(2-hydroxyethyl)-alkylamine mit 10 bis 20 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise 12 bis 18 Kohlenstoffatomen, im Alkylrest besonders geeignet sind. Die wirksame Menge an Antistatikum liegt im Bereich von 0,05 bis 0,5 Gew.-%. Des weiteren wird Glycerinmonostearat in einer Menge von 0,03 % bis 0,5 % bevorzugt als Antistatikum eingesetzt.

5

10

15

20

25

Gleitmittel sind höhere aliphatische Säureamide, höhere aliphatische Säureester, Wachse und Metallseifen sowie Polydimethylsiloxane. Die wirksame Menge an Gleitmittel liegt im Bereich von 0,01 bis 3 Gew.-%, vorzugsweise 0,02 bis 1 Gew.-%. Besonders geeignet ist der Zusatz von höheren aliphatischen Säureamiden im Bereich von 0,01 bis 0,25 Gew.-% in der Basisschicht. Ein insbesondere geeignetes aliphatisches Säureamid ist Erucasäureamid. Der Zusatz von Polydimethylsiloxanen ist im Bereich von 0,02 bis 2,0 Gew.-% bevorzugt, insbesondere Polydimethylsiloxane mit einer Viskosität von 5 000 bis 1 000 000 mm²/s.

Als Stabilisatoren können die üblichen stabilisierend wirkenden Verbindungen für Ethylen-, Propylen- und andere α-Olefinpolymere eingesetzt werden. Deren Zusatzmenge liegt zwischen 0,05 und 2 Gew.-%. Besonders geeignet sind phenolische Stabilisatoren, Alkali-/Erdalkalistearate und/oder Alkali-/Erdalkalicarbonate. Phenolische Stabilisatoren werden in einer Menge von 0,1 bis 0,6 Gew.-%, insbesondere 0,15 bis 0,3 Gew.-%, und mit einer Molmasse von mehr als 500 g/mol bevorzugt. Pentaerythrityl-Tetrakis-3-(3,5-di-Tertiärbutyl-4-Hydroxy-phenyl)-Propionat oder 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris(3,5-di-Tertiärbutyl-4-Hydroxy-benzyl)benzol sind besonders vorteilhaft.

Neutralisationsmittel sind vorzugsweise Dihydrotalcit, Calciumstearat und/oder Calciumcarbonat einer mittleren Teilchengröße von höchstens $0,7~\mu m$, einer absoluten Teilchengröße von kleiner $10~\mu m$ und einer spezifischen Oberfläche von

PCT/EP99/00847

-11-

mindestens 40 m²/g.

Die vorstehenden Angaben in Gew-% beziehen sich jeweils auf das Gewicht der Basisschicht.

5

Die erfindungsgemäße Polypropylenfolie umfaßt mindestens eine, in einer bevorzugten Ausführungsform beidseitig siegelfähige Deckschicht/en aus Polymeren aus α -Olefinen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen.

10 Beispiele für derartige siegelfähige α -olefinische Polymere sind

ein Copolymer von

Ethylen und Propylen oder

Ethylen und Butylen-1 oder

Propylen und Butylen-1 oder

15

20

25

ein Terpolymer von

Ethylen und Propylen und Butylen-1 oder

eine Mischung aus zwei oder mehreren der genannten Homo-, Co- und Terpolymeren oder

ein Blend aus zwei oder mehreren der genannten Homo-, Co- und Terpolymeren, gegebenenfalls gemischt mit einem oder mehreren der genannten Homo-, Co- und Terpolymeren,

wobei insbesondere

statistische Ethylen-Propylen-Copolymere mit

einem Ethylengehalt von 1 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 2,5 bis 8 Gew.-%, oder

statistische Propylen-Butylen-1-Copolymere mit

einem Butylengehalt von 2 bis 25 Gew.-%, bevorzugt 4 bis 20 Gew.-%.

jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des Copolymeren, oder

-12-

statistische Ethylen-Propylen-Butylen-1-Terpolymere mit

5

10

einem Ethylengehalt von 1 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 2 bis 6 Gew.-%, und

einem Butylen-1-Gehalt von 2 bis 20 Gew.-%, bevorzugt 4 bis 20 Gew.-%,

jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des Terpolymeren, oder ein Blend aus einem Ethylen-Propylen-Butylen-1-Terpolymeren und einem Propylen-Butylen-1-Copolymeren

mit einem Ethylengehalt von 0,1 bis 7 Gew.-%
und einem Propylengehalt von 50 bis 90 Gew.-%
und einem Butylen-1-Gehalt von 10 bis 40 Gew.-%,
jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des Polymerblends,
bevorzugt sind.

15 Die in der oder den Deckschicht eingesetzten vorstehend beschriebenen Cound/oder Terpolymeren weisen im allgemeinen einen Schmelzflußindex von 1,5 bis 30 g/10 min, vorzugsweise von 3 bis 15 g/10 min, auf. Der Schmelzpunkt liegt im Bereich von 120 bis 140 °C. Das vorstehend beschriebene Blend aus Co- und Terpolymeren hat einen Schmelzflußindex von 5 bis 9 g/10 min und einen 20 Schmelzpunkt 120 von 150 °C. bis Alle vorstehend angegebenen Schmelzflußindices werden bei 230 °C und einer Kraft von 21,6 N (DIN 53 735) gemessen.

Gegebenenfalls können alle vorstehend beschriebenen Deckschichtpolymeren in der gleichen Weise wie vorstehend für die Basisschicht beschrieben peroxidisch abgebaut sein, wobei grundsätzlich die gleichen Peroxide verwendet werden. Der Abbaufaktor für die Deckschichtpolymeren liegt im allgemeinen in einem Bereich von 3 bis 15, vorzugsweise 6 bis 10.

Gegebenenfalls können der/den Deckschicht/en die vorstehend für die Basisschicht beschriebenen Additive wie Antistatika, Neutralisationsmittel, Gleitmittel und/oder Stabilisatoren, sowie gegebenenfalls zusätzlich Antiblockmittel zugesetzt werden. Die Angaben in Gew.-% beziehen sich dann entsprechend auf das Gewicht der Deckschicht.

Geeignete Antiblockmittel sind anorganische Zusatzstoffe wie Siliciumdioxid, Calciumcarbonat, Magnesiumsilicat, Aluminiumsilicat, Calciumphosphat und dergleichen und/oder unverträgliche organische Polymerisate wie Polyamide, Polyester, Polycarbonate und dergleichen, bevorzugt werden Benzoguanaminformaldehyd-Polymere, Siliciumdioxid und Calciumcarbonat. Die wirksame Menge an Antiblockmittel liegt im Bereich von 0,1 bis 2 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 0,8 Gew.-%. Die mittlere Teilchengröße liegt zwischen 1 und 6 μ m, insbesondere 2 und 5 μ m, wobei Teilchen mit einer kugelförmigen Gestalt, wie in der EP-A-0 236 945 und der DE-A-38 01 535 beschrieben, besonders geeignet sind.

Die erfindungsgemäße Folie umfaßt mindestens die vorstehend beschriebene Basisschicht und eine siegelfähige Deckschicht, vorzugsweise beidseitig siegelfähige Deckschichten.

20

25

15

5

10

Bevorzugte Ausführungsformen der Polypropylenfolie sind dreischichtig. Aufbau, Dicke und Zusammensetzung einer zweiten Deckschicht können unabhängig von der bereits vorhandenen Deckschicht gewählt werden, wobei die zweite Deckschicht ebenfalls eine der vorstehend beschriebenen Polymeren oder Polymermischungen enthalten kann, welche aber nicht mit der der ersten Deckschicht identisch sein muß.

Die Dicke der siegelfähigen Deckschicht/en ist größer als $0,1~\mu m$ und liegt vorzugsweise im Bereich von 0,3 bis $3~\mu m$, insbesondere 0,4 bis $1,5~\mu m$, wobei

-14-

beidseitige Deckschichten gleich oder verschieden dick sein können.

Die Gesamtdicke der erfindungsgemäßen Polypropylenfolie kann innerhalb weiter Grenzen variieren und richtet sich nach dem beabsichtigten Einsatz. Sie beträgt vorzugsweise 4 bis 60 μ m, insbesondere 5 bis 30 μ m, vorzugsweise 6 bis 25 μ m, wobei die Basisschicht etwa 40 bis 100 % der Gesamtfoliendicke ausmacht.

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polypropylenfolie nach dem an sich bekannten Coextrusionsverfahren.

10

15

20

25

5

Im Rahmen dieses Verfahrens wird so vorgegangen, daß die den einzelnen Schichten der Folie entsprechenden Schmelzen durch eine Flachdüse coextrudiert werden, die so erhaltene Folie zur Verfestigung auf einer oder mehreren Walze/n abgezogen wird, die Folie anschließend biaxial gestreckt (orientiert), die biaxial gestreckte Folie thermofixiert und gegebenenfalls an der zur Behandlung vorgesehenen Oberflächenschicht corona- oder flammbehandelt wird.

Die biaxiale Streckung (Orientierung) wird im allgemeinen aufeinanderfolgend durchgeführt, wobei die aufeinanderfolgende biaxiale Streckung, bei der zuerst längs (in Maschinenrichtung) und dann quer (senkrecht zur Maschinenrichtung) gestreckt wird, bevorzugt ist.

Zunächst wird wie beim Coextrusionsverfahren üblich das Polymere bzw. die Polymermischung der einzelnen Schichten in einem Extruder komprimiert und verflüssigt, wobei die gegebenenfalls zugesetzten Additive bereits im Polymer bzw. in der Polymermischung enthalten sein können. Die Schmelzen werden dann gleichzeitig durch eine Flachdüse (Breitschlitzdüse) gepreßt, und die ausgepreßte mehrschichtige Folie wird auf einer oder mehreren Abzugswalzen abgezogen, wobei sie abkühlt und sich verfestigt.

Die so erhaltene Folie wird dann längs und quer zur Extrusionsrichtung gestreckt, was zu einer Orientierung der Molekülketten führt. Das Längsstrecken wird man zweckmäßigerweise mit Hilfe zweier entsprechend dem angestrebten Streckverhältnis verschieden schnellaufender Walzen durchführen und das Querstrecken mit Hilfe eines entsprechenden Kluppenrahmens. Die Längsstrekungsverhältnisse liegen im Bereich von 4 bis 8 vorzugsweise 5 bis 6. Die Querstreckverhältnisse liegen im Bereich von 5 bis 10, vorzugsweise 7 bis 9.

- An die biaxiale Streckung der Folie schließt sich ihre Thermofixierung (Wärmebehandlung) an, wobei die Folie etwa 0,1 bis 10 s lang bei einer Temperatur von 100 bis 160 °C gehalten wird. Anschließend wird die Folie in üblicher Weise mit einer Aufwickeleinrichtung aufgewickelt.
- Es hat sich als besonders günstig erwiesen, die Abzugswalze oder -walzen, durch die die ausgepreßte Folie abgekühlt und verfestigt wird, durch einen Heiz- und Kühlkreislauf bei einer Temperatur von 10 bis 100 °C, vorzugsweise 20 bis 50°C, zu halten.
- Die Temperaturen, bei denen Längs- und Querstreckung durchgeführt werden, können in einem relativ großen Bereich variieren und richten sich nach den gewünschten Eigenschaften der Folie. Im allgemeinen wird die Längsstreckung vorzugsweise bei 80 bis 150 °C und die Querstreckung vorzugsweise bei 120 bis 170 °C durchgeführt.

25

5

Bevorzugt wird/werden nach der biaxialen Streckung eine oder beide Oberfläche/n der Folie nach einer der bekannten Methoden corona- oder flammbehandelt. Die Behandlungsintensität liegt im allgemeinen im Bereich von 37 bis 50 mN/m, vorzugsweise 39 bis 45 mN/m.

-16-

Bei der Coronabehandlung wird zweckmäßigerweise so vorgegangen, daß die Folie zwischen zwei als Elektroden dienenden Leiterelementen hindurchgeführt wird, wobei zwischen den Elektroden eine so hohe Spannung, meist Wechselspannung (etwa 5 bis 20 kV und 5 bis 30 kHz), angelegt ist, daß Sprüh- oder Coronaentladungen stattfinden können. Durch die Sprüh- oder Coronaentladung wird die Luft oberhalb der Folienoberfläche ionisiert und reagiert mit den Molekülen der Folienoberfläche, so daß polare Einlagerungen in der im wesentlichen unpolaren Polymermatrix entstehen.

10

15

20

5

Für eine Flammbehandlung mit polarisierter Flamme (vgl. US-A-4,622,237) wird eine elektrische Gleichspannung zwischen einem Brenner (negativer Pol) und einer Kühlwalze angelegt. Die Höhe der angelegten Spannung beträgt zwischen 400 und 3 000 V, vorzugsweise liegt sie im Bereich von 500 bis 2 000 V. Durch die angelegte Spannung erhalten die ionisierten Atome eine erhöhte Beschleunigung und treffen mit größerer kinetischer Energie auf die Polymeroberfläche. Die chemischen Bindungen innerhalb des Polymermoleküls werden leichter aufgebrochen, und die Radikalbildung geht schneller vonstatten. Die thermische Belastung des Polymeren ist hierbei weitaus geringer als bei der Standardflammbehandlung, und es können Folien erhalten werden, bei denen die Siegeleigenschaften der behandelten Seite sogar besser sind als diejenigen der nicht behandelten Seite.

25

Die erfindungsgemäßen Folien zeichnen sich durch eine deutlich verbesserte Barriere gegenüber Wasserdampf aus. Überraschenderweise wurde gefunden, daβ die guten Barrierewerte die durch die Zugabe von Harz erzielt werden durch die Zugabe von Wachs mit einem ausgewählten Mw von 200 bis 700 noch weiter gesenkt werden können. Dadurch ist es möglich eine Folie mit außergewöhnlich Barrierewerten anzubieten oder bei vergleichbaren Barrierewerten die nach dem

-17-

Stand der Technik übliche Menge an Harz zu reduzieren.

Zur Charakterisierung der Rohstoffe und der Folien wurden die folgenden Meßmethoden benutzt:

5

Schmelzflußindex

Der Schmelzflußindex wurde nach DIN 53 735 bei 21,6 N Belastung und 230 °C gemessen.

10 <u>Schmelzpunkt</u>

DSC-Messung, Maximum der Schmelzkurve, Aufheizgeschwindigkeit 20 °C/min.

Wasserdampf- und Sauerstoffdurchlässigkeit

Die Wasserdampfdurchlässigkeit wird gemäß DIN 53 122 Teil 2 bestimmt.

15

Oberflächenspannung

Die Oberflächenspannung wurde mittels der sogenannten Tintenmethode (DIN 53 364) bestimmt.

20

25

Molekulargewichtsbestimmung

Die mittleren Molmassen Mw und Mn und die mittlere Molmassen-Dispersität Mw/Mn wurden in Anlehnung an DIN 55 672, Teil 1, mittels Gelpermeationschromatographie bestimmt. Anstelle von THF wurde als Elutionsmittel Orthodichlorbenzol verwendet. Da die zu untersuchenden olefinischen Polymeren bei Raumtemperatur nicht löslich sind, wird die gesamte Messung bei erhöhter Temperatur (≈135 °C) durchgeführt.

·· -18-

Isotaktischer Anteil

Der isotaktische Anteil des Homopolymeren kann in Näherung durch die unlösliche Fraktion des Rohstoffes in n-Heptan charakterisiert werden. Üblicherweise führt man eine Soxlet-Extraktion mit siedendem n-Heptan durch, wobei es zweckmäßig ist das Soxlet anstelle von Granulat mit einem Preßling zu befüllen. Die Dicke des Preßlings sollte hierbei 500 Mikrometer nicht übersteigen. Für die quantitative Erfassung des n-heptan unlöslichen Anteils des Homopolymeren ist es von entscheidender Bedeutung, eine ausreichende Extraktionszeit von 8 bis 24 Stunden sicherzustellen.

10

5

Die operationelle Definition des isotaktischen Anteils PP_{iso} in Prozent ist gegeben durch das Verhältnis der Gewichte der getrockneten n-heptanunlöslichen Fraktion zur Einwaage:

15

20

25

PP_{iso} = 100x (n-heptanunlösliche Fraktion/Einwaage)

Eine Analyse des getrockneten n-Heptan-Extraktes zeigt, daß dieser in der Regel nicht aus reinem ataktischen Propylenhomopolymeren besteht. Bei der Extraktion werden auch aliphatische und olefinische Oligomere, insbesondere isotaktische Oligomere sowie auch mögliche Zusatzstoffe wie z. B. hydrierte Kohlenwasserstoffharze und Wachs, miterfaßt.

Kettenisotaxie-Index

Der oben definierte isotaktische Anteil PP_{iso} bestimmt als n-heptan unlöslicher Anteil ist für die Charakterisierung der Kettenisotaxie des Homopolymeren nicht ausreichend. Es erweist sich als sinnvoll, den Kettenisotaxie-Index II des Homopolymeren mittels hochauflösender ¹³C-NMR-Spektroskopie zu bestimmen, wobei als NMR-Probe nicht der Originalrohstoff, sondern dessen n-heptanunlösliche Fraktion zu wählen ist. Zur Charakterisierung der Isotaxie von

Polymerketten benutzt man in der Praxis meist den ¹³C-NMR-spektroskopischen Triaden-Isotaxie-Index II (Triaden).

Bestimmung des triadenbezogenen Kettenisotaxie-Index II (Triaden)

Die Bestimmung des Kettenisotaxie-Index II (Triaden) des n-heptanunlöslichen Anteils des Homopolymeren sowie der Folie wird aus dessen bzw. deren ¹³C-NMR-Spektrum bestimmt. Man vergleicht die Intensitäten von Triaden-Signalen, welche aus den Methylgruppen mit unterschiedlichen lokalen Umgebungen resultieren.

10

Hinsichtlich der Auswertung des ¹³C-NMR-Spektrums sind zwei Fälle zu unterscheiden:

- A) Der untersuchte Rohstoff ist ein Propylenhomopolymer ohne statistischen C₂-Gehalt.
 - B) Der untersuchte Rohstoff ist ein Propylenhomopolymer mit einem geringen statistischen C₂-Gehalt, im folgenden C₂-C₃-Copolymer genannt.

20 Fall A:

25

Der Kettenisotaxie-Index des Homopolymeren wird aus dessen ¹³C-NMR-Spektrum bestimmt. Man vergleicht die Intensitäten von Signalen, welche aus den Methylgruppen mit unterschiedlicher Umgebung resultieren. Im ¹³C-NMR-Spektrum eines Homopolymeren treten im wesentlichen drei Gruppen von Signalen, sogenannte Triaden, auf.

 Bei einer chemischen Verschiebung von etwa 21 bis 22 ppm tritt die "mm-Triade" auf, welche den Methylgruppen mit links und rechts unmittelbar benachbarten Methylgruppen zugeordnet wird.

-20-

Bei einer chemischen Verschiebung von etwa 20,2 bis 21 ppm tritt die "mrTriade" auf, welche den Methylgruppen mit links oder rechts unmittelbar
benachbarten Methylgruppen zugeordnet wird.

5

- 3. Bei einer chemischen Verschiebung von etwa 19,3 bis 20 ppm tritt die "rrTriade" auf, welche den Methylgruppen ohne unmittelbar benachbarte
 Methylgruppen zugeordnet wird.
- Die Intensitäten der zugeordneten Signalgruppen werden als Integral der Signale bestimmt. Der Kettenisotaxie-Index ist wie folgt definiert:

$$II Triaden = \frac{J_{mm} + 0.5 J_{mr}}{J_{mm} + J_{mr} + J_{rr}} \bullet 100$$

worin J_{mm} , J_{mr} und J_{rr} die Integrale der zugeordneten Signalgruppen bedeuten.

15

20

Fall B:

Im ¹³C-NMR Spektrums eines Ethylen-Propylen-Copolmeren liegt die chemische Verschiebung der interessierenden Methylgruppen im Bereich 19 bis 22 ppm. Das Spektrum der Methylgruppen kann in drei Blöcke unterteilt werden. In diesen Blöcken erscheinen die CH₃-Gruppen in triadischen Sequenzen, deren Zuordnung zu den lokalen Umgebungen im folgenden näher erläutert wird:

Block 1:

25 CH₃-Gruppen in der PPP-Sequenz (mm-Triade)

-21-

Block 2:

CH₃-Gruppen in der PPP-Sequenz (mr oder rm-Triaden)

5

und CH₃-Gruppen in der EPP-Sequenz (m-Kette):

10 Block 3

CH₃-Gruppen in der PPP-Sequenz (rr-Triaden):

-22-

CH₃-Gruppen in einer EPP-Sequenz (r-Kette):

C -C-C-C-C-C-C

CH₃-Gruppen in einer EPE-Sequenz:

5

15

20

10 -C-C-C-C-C-

Bei der Bestimmung des triadenbezogenen Kettenisotaxie-Index II (Triaden) des n-heptanunlöslichen Anteils eines Ethylen-Propylen-Copolymers werden nur PPP-Triaden in Betracht gezogen, d. h. nur solche Propylen-Einheiten, die zwischen zwei benachbarten Propylen-Einheiten liegen (siehe auch EP-B-0 115 940, Seite 3, Zeilen 48 und 49).

Die Definition des Triaden-Isotaxie-Index eines Ethylen-Propylen-Copolymeren lautet:

II (Triaden) = $100x(J_{mm}/J_{ppp})$

Berechnung des Kettenisotaxie-Index eines Ethylen-Propylen-Copolymers:

- 25 1. J_{mm} ist gegeben durch das Peakintegral von Block 1.
 - 2. Berechne das Integral (J_{gesamt}) aller Methylgruppenpeaks in den Blöcken 1, 2 und 3.

-23-

Durch einfache Betrachtungen läßt sich zeigen, daß J_{ppp}=J_{gesamt}-J_{EPP}-J_{EPE}.

Probenvorbereitung und Messung:

60 bis 100 mg Polypropylen werden in 10 mm-NMR-Röhrchen eingewogen und Hexachlorbutadien und Tetrachlorethan in einem Mischungsverhältnis von etwa 1,5:1 zugegeben, bis eine Füllhöhe von ca. 45 mm erreicht ist. Die Suspension wird so lange (in der Regel ca. eine Stunde) bei ca. 140 °C aufbewahrt, bis eine homogene Lösung entstanden ist. Um den Lösevorgang zu beschleunigen, wird die Probe von Zeit zu Zeit mit einem Glasstab gerührt.

10

25

5

Die Aufnahme des ¹³C-NMR-Spektrums erfolgt bei erhöhter Temperatur (in der Regel 365 K) unter Standardmeßbedingungen (halbquantitativ).

Referenzen:

W.O. Crain, Jr., A. Zambelli, and J.D. Roberts, Macromolecules, 4,330 (1971)

A. Zambelli, G. Gatti, C. Sacchi, W.O. Crain, Jr., and J.D. Roberts, Macromolecules, 4,475 (1971)

20 C.J. Carman and C.E. Wilkes, Rubber Chem. Technol. 44,781 (1971)

Beispiel 1

Es wurde durch Coextrusion und anschließende stufenweise Orientierung in Längs- und Querrichtung eine transparente dreischichtige Folie mit symmetrischem Aufbau mit einer Gesamtdicke von 20 μ m hergestellt. Die Deckschichten hatten eine Dicke von jeweils 0,6 μ m.

A-Basisschicht:

PCT/EP99/00847

-24-

	86,85 Gew%	hochisotaktisches	Propylenhomopolyr	ner mit einem
		Schmelzpunkt von	166 °C und einem So	chmelzflußindex von
		3,4 g/10min, wobe	ei der n-heptanunlö	sliche Anteil einen
5		Kettenisotaxie-Index	von 98 % hatte.	
	10,0 Gew%	Kohlenwasserstoffha	arz Erweichungspunk	t 120 °C mit einem
		mittleren Molekularg	jewicht Mw von 1000.	
	3,0 Gew%	Polyethylenwachs r	nit einem mittleren M	Nolekulargewicht Mn
		von 500 und Moleku	ılargewichtsverteilung	Mw/Mn von 1,08
10	0,15 Gew%	N,N-bis-ethoxyalkyla	amin (Antistatikum)	
	B-Deckschichten:			
15	ca. 75 Gew%	statistisches Ethyle	n-Propylen-Copolyme	eres mit einem C ₂ -
15	ca. 75 Gew%	statistisches Ethyle Gehalt von 4,5 Gew		eres mit einem C ₂ -
15	ca. 75 Gew%	Gehalt von 4,5 Gew		
15		Gehalt von 4,5 Gew statistische Ethylen	·%	rpolymer mit einem
15		Gehalt von 4,5 Gew statistische Ethylen	% -Propylen-Butylen-Te 3 Gew% und einem	rpolymer mit einem
20		Gehalt von 4,5 Gew statistische Ethylen Ethylengehalt von 3 Gew% (Rest Prop	% -Propylen-Butylen-Te 3 Gew% und einem	rpolymer mit einem Butylengehalt von 7
	ca. 25 Gew%	Gehalt von 4,5 Gew statistische Ethylen Ethylengehalt von 3 Gew% (Rest Prop	% -Propylen-Butylen-Te 3 Gew% und einem ylen)	rpolymer mit einem Butylengehalt von 7
	ca. 25 Gew%	Gehalt von 4,5 Gew statistische Ethylen Ethylengehalt von 3 Gew% (Rest Propy SiO ₂ als Antiblockm 2 μm	% -Propylen-Butylen-Te 3 Gew% und einem ylen)	rpolymer mit einem Butylengehalt von 7 n Teilchengröße von
	ca. 25 Gew% 0,33 Gew%	Gehalt von 4,5 Gew statistische Ethylen Ethylengehalt von 3 Gew% (Rest Propy SiO ₂ als Antiblockm 2 μm	% -Propylen-Butylen-Te 3 Gew% und einem ylen) ittel mit einer mittlerei	rpolymer mit einem Butylengehalt von 7 n Teilchengröße von
	ca. 25 Gew% 0,33 Gew% 0,90 Gew%	Gehalt von 4,5 Gew statistische Ethylen Ethylengehalt von 3 Gew% (Rest Propy SiO ₂ als Antiblockm 2 μm Polydimethylsiloxan	% -Propylen-Butylen-Te 3 Gew% und einem ylen) ittel mit einer mittlerei	erpolymer mit einem Butylengehalt von 7 n Teilchengröße von on 30 000 mm²/s
	ca. 25 Gew% 0,33 Gew% 0,90 Gew%	Gehalt von 4,5 Gew statistische Ethylen Ethylengehalt von 3 Gew% (Rest Propy SiO ₂ als Antiblockm 2 μm Polydimethylsiloxan	% I-Propylen-Butylen-Te I-Propylen-Butylen-Te I-Propylen und einem I-Propylen und einem I-Propylen und einem I-Propylen und einem I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen I-Propylen	erpolymer mit einem Butylengehalt von 7 n Teilchengröße von on 30 000 mm²/s
20	ca. 25 Gew% 0,33 Gew% 0,90 Gew%	Gehalt von 4,5 Gew statistische Ethylen Ethylengehalt von 3 Gew% (Rest Propy SiO ₂ als Antiblockm 2 μm Polydimethylsiloxan	% I-Propylen-Butylen-Te I-Propylen-Butylen-Te I-Propylen und einem I-Propylen und einem I-Propylen und einem I-Propylen und einem I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen I-Propylen	erpolymer mit einem Butylengehalt von 7 n Teilchengröße von on 30 000 mm²/s
20	ca. 25 Gew% 0,33 Gew% 0,90 Gew% Die Herstellungsbed	Gehalt von 4,5 Gew statistische Ethylen Ethylengehalt von 3 Gew% (Rest Propy SiO₂ als Antiblockm 2 μm Polydimethylsiloxan	z% I-Propylen-Butylen-Te I-Propylen-Butylen-Te I-Propylen und einem I-Propylen und einem I-Propylen und einem I-Propylen und einem I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen-I-Propylen I-Propylen-I-Propylen	erpolymer mit einem Butylengehalt von 7 n Teilchengröße von on 30 000 mm²/s ritten waren:

Temperatur der Abzugswalze: 20 °C

PCT/EP99/00847 WO 99/41300

-25-

Längsstreckung: Temperatur: 110°C

> Längsstreckverhältnis: 5,5

Querstreckung: 160°C Temperatur:

> Querstreckverhältnis: 9

5 Fixierung: 140 °C Temperatur:

> Konvergenz: 20 %

Bei dem Querstreckverhältnis λ_Q = 9 handelt es sich um einen Effektivwert. Dieser Effektivwert berechnet sich aus der Endfolienbreite B, reduziert um die zweifache Säumstreifenbreite b, dividiert durch die Breite der längsgestreckten Folie C, ebenfalls um die zweifache Säumstreifenbreite b reduziert.

Beispiel 2

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 1 beschrieben hergestellt. An Stelle des hochisotaktischen Propylenhomopolymers wurde ein üblicher Rohstoff mit einem Schmelzpunkt von 165°C und einem Schmelzflußindex von 3,5 g/10min eingesetzt. Der Kettenisotaxieindex des n-heptanunlöslichen Anteils dieses Polypropylens betrug 94%. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 1 nicht geändert.

20

25

10

15

Beispiel 3

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 2 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 2 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht 8 Gew.-% des gleichen Kohlenwasserstoffharzes. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 2 nicht geändert

Beispiel 4

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 1 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 1 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht 8 Gew.-% des gleichen Koh-

-26-

lenwasserstoffharzes. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 1 nicht geändert.

Beispiel 5

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 4 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 4 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht 5 Gew.-% des gleichen Polyethylenwachses. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 4 nicht geändert.

10 Beispiel 6

15

20

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 3 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 3 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht 10 Gew.-% des gleichen Kohlenwasserstoffharzes und 5 Gew.-% des gleichen Wachses wie in Beispiel 3 beschrieben. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 3 nicht geändert.

Beispiel 7

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 3 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 3 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht 5 Gew.-% des gleichen Wachses wie in Beispiel 3 beschrieben. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 3 nicht geändert.

Beispiel 8

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 1 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu
Beispiel 1 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht 5 Gew.-% des gleichen
Wachses wie in Beispiel 1 beschrieben. Die übrige Zusammensetzung und die
Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 1 nicht geändert.

-27-

Beispiel 9

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 3 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 3 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht 3 Gew.-% eines makrokristallinen Paraffinwachses. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 3 nicht geändert.

Beispiel 10

5

10

15

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 2 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 2 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht 5 Gew.-% eines makrokristallinen Paraffinwachses. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 2 nicht geändert.

Vergleichsbeispiel 1

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 3 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 3 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht kein Polyethylenwachs. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 3 nicht geändert.

Vergleichsbeispiel 2

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 3 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 3 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht kein Kohlenwasserstoffharzes. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 3 nicht geändert.

25 Vergleichsbeispiel 3

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 3 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 3 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht ein Polyethylenwachs mit einem mittleren Molekulargewicht Mn von 1000 und einer Molekulargewichtsverteilung Mw/Mn von ebenfalls 1,08. Die übrige Zusammensetzung und die

-28-

Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 3 nicht geändert.

Vergleichsbeispiel 4

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 3 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 3 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht ein Kohlenwasserstoffharz mit einem mittleren Molekulargewicht Mw von 2000. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 3 nicht geändert.

Vergleichsbeispiel 5

10 Es wurde eine Folie wie in Vergleichsbeispiel 1 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Vergleichsbeispiel 1 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht das in Beispiel 1 beschriebene hochisotaktische Propylenhomopolymer. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Vergleichsbeispiel 1 nicht geändert.

15

20

5

Vergleichsbeispiel 6

Es wurde eine Folie wie in Vergleichsbeispiel 3 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Vergleichsbeispiel 3 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht das in Beispiel 1 beschriebene hochisotaktische Propylenhomopolymer. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Vergleichsbeispiel 3 nicht geändert.

Vergleichsbeispiel 7

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 2 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 2 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht kein Polyethylenwachs. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 2 nicht geändert.

-29-

Vergleichsbeispiel 8

Es wurde eine Folie wie in Vergleichsbeispiel 2 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Vergleichsbeispiel 2 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht auch kein Polyethylenwachs. Die übrige Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Vergleichsbeispiel 2 nicht geändert.

Vergleichsbeispiel 9

5

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 9 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 9 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht kein Harz. Die übrige

Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 9 nicht geändert.

Vergleichsbeispiel 10

Es wurde eine Folie wie in Beispiel 10 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu
Beispiel 10 enthielt die Folie jetzt in der Basisschicht kein Harz. Die übrige
Zusammensetzung und die Herstellbedingungen wurden gegenüber Beispiel 10 nicht geändert.

Die Wasserdampfbarriere der Folien nach den Beispielen und Vergleichsbeispielen sind in der nachstehenden Tabelle zusammengefaßt.

TABELLE 1

				· · · · · · ·						
Permeationskoeffizient nach DIN 53122 bei 23°C und 85% relativer Feuchte g 20µm/m² 24h	0,45	95'0	0,62	0,53	0,46	0,42	0,52	0,35	0,61	0,11
Permeationskoeffizient nach DIN 53122 bei 38°C und 90% relativer Feuchte g 20µm/100in² 24h	0,14	0,17	0,19	0,16	0,13	0,12	0,15	0,10	0,18	0,37
Wachs- gehalt in Gew%	3	3	ဗ	8	5	5	5	5	3	Sperationachs
Harz- gehalt in Gew%	10	10	8	ھ	œ	10	8	10	8	10
Hoch- isotaktisches Poly- propylen	×			×	×			×		
Standard Poly- propylen		×	×			×	×		×	×
BeipieleFehlerl Textmarke nicht definiert.	181	B2	B3	B4	B5	B6	B7	B8	B6	B10

Boiceicl

TABELLE 2

Permeationskoeffizient nach	DIN 53122 bei 23 °C und 85% relativer Feuchte	g 20µm/m² 24h	56'0	1,08	26'0	1,05	58'0	78,0	18'0	1,28	1,07	6'0
Permeationskoeffizient nach	DIN 53122 bei 38°C und	g 20μm/100in² 24h	0,27	0,31	0,28	0,29	0,22	0,23	0,25	0,37	6,0	0,24
Wachs-	gehalt in	%		3	3(1411000)	8		3(12010)			3	5
Нагz-	gehalt in	%	8		8	8(1:472000)	8	ထ	10			
Hoch-	isotaktisches	roly- propylen					×	×				
Standard	Poly-	propyrei	×	×	×	×			×	X	×	×
	Vergleichs-	beispiele	VB1	VB2	VB3	VB4	VB5	VB6	VB7	VB8	VB9	VB10

Patentansprüche

1. Mehrschichtige biaxial orientierte Polypropylenfolie aus einer Basisschicht und mindestens einer siegelfähigen Deckschicht, welche in ihrer Basisschicht eine Kombination aus Harz und Wachs enthält, dadurch gekennzeichnet, daß die Basisschicht ein Harz mit einem mittleren Molekulargewicht Mw von 600 bis 1500 und ein Wachs mit einem mittleren Molekulargewicht Mn von 200 bis 700 enthält.

5

25

- 2. Polypropylenfolie gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der n-heptan unlösliche Anteil des Polypropylens der Basisschicht einen Kettenisotaxie-Index, gemessen mittels ¹³C-NMR-Spektroskopie, von mindestens 95 % aufweist
- 3. Polypropylenfolie gemäß Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Basisschicht ein Polypropylen enthält, dessen M_w/M_n 1 bis 10 ist.
- Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3,
 dadurch gekennzeichnet, daß das Propylenpolymer der Basisschicht peroxidisch abgebaut ist oder mittels Metallocenkatalysator hergestellt ist.
 - 5. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Harz ein nichthydriertes Styrolpolymerisat, ein Methylstyrol-Styrol-Copolymerisat, ein Pentadien- bzw. Cyclopentadiencopolymerisat, ein α oder ß-Pinen-Polymerisat, Kolophonium oder Kolophoniumderivate oder Terpenpolymerisate und hydrierte Verbindungen hiervon bzw. ein hydriertes α -Methylstyrol-Vinyltoluol-Copolymerisat oder gegebenenfalls Mischungen von

WO 99/41300 PCT/EP99/00847

-33-

diesen enthält.

- 6. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Kohlenwasserstoffharz in einer Menge von 1 bis 15 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Basisschicht, enthalten ist.
- 7. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Wachs in einer Menge von 1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Basisschicht, enthalten ist.

10

5

- 8. Polypropylenfolie gemäβ einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, daβ das Wachs ein Polyethylenwachs mit Mw/Mn von 1 bis 2 ist.
- 9. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8,
 15 dadurch gekennzeichnet, daß das Wachs ein makrokristallines Paraffinwachs ist.
 - 10. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß sie beidseitig eine siegelfähige Deckschicht aus α -olefinischen Polymeren aufweist.

20

11. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß daß das Polymere der Deckschicht/en peroxidisch abgebaut ist und der Abbaufaktor im Bereich von 3 bis 15, vorzugsweise 6 bis 10, liegt.

25

12. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß ein- oder beidseitige Zwischenschicht/en aus

WO 99/41300 PCT/EP99/00847

 α -olefinischen Polymeren zwischen der Basis- und der/den Deckschicht/en angebracht ist/sind.

- 13. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Dicke der Folie 4 bis 60 μm, insbesondere
 5 bis 30 μm und vorzugsweise 6 bis 25 μm beträgt, wobei die Basisschicht etwa 40 bis 60 % der Gesamtdicke ausmacht.
- 14. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 13,
 dadurch gekennzeichnet, daß die Basisschicht Antistatikum, vorzugsweise tertiäres aliphatisches Amin, enthält.
 - 15. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Deckschicht/en Gleitmittel, vorzugsweise Polydimethylsiloxan, und Antiblockmittel, vorzugsweise SiO₂, enthält/enthalten.
 - 16. Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß alle Schichten der Folie Neutralisationsmittel und Stabilisator enthalten.

20

15

5

17. Verfahren zur Herstellung einer Polypropylenfolie gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Orientierung in Längsrichtung mit einem Längsstreckverhältnis von 5:1 bis 9:1 und in Querrichtung mit einem Querstreckverhältnis von 5:1 bis 10:1 erfolgt.

25

18. Verwendung der Polypropylenfolie gemäß einem oder mehreren Ansprüchen 1 bis 16 als Verpackungsfolie, vorzugsweise Zigaretteneinschlagsfolie.

WO 99/41300 PCT/EP99/00847

-35-

19. Verwendung einer Mischung aus Polypropylen und Harz mit einem mittleren Molekulargewicht Mw von 600 bis 1500 und Wachs mit einem mittleren Molekulargewicht Mn von 200 bis 700 bei der Herstellung von orientierten Polypropylenfolien zur Verbesserung der Wasserdampfbarriere.

INTERIORAL SEARCH REPORT

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C08J5/18 C08L23/10 //(C08L23/10,57:02,91:00)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C08J C08L

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
X Y	EP 0 441 027 A (BORDEN INC) 14 August 1991 see page 6, line 24 - line 41; examples 1-5; table 3	1 2-19		
Y	WO 97 46369 A (BRAUN RUTHARD ; ECKART LUDWIG (DE); STOPPERKA KLAUS (DE); BRUECKNER) 11 December 1997 see page 4, line 33 - page 5, line 5 see page 10, line 15 - line 21 see page 6, line 20 - page 7, line 7	2-19		
А	WO 96 27491 A (QUANTUM CHEM CORP ;DAVIS ALAN M (US); KRIGAS THOMAS M (US)) 12 September 1996 see page 5, line 12 - line 17 	1-19		

Y Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
"Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "8" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 3 June 1999	Date of mailing of the international search report 14/07/1999
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Schmidt, H



nat: Application No PCT/EP 99/00847

ategory -	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
٠, ١	The second services of the following passages	rielevank to Claim 140,
	US 4 692 386 A (SCHINKEL INGO ET AL) 8 September 1987 see column 2, line 11 - column 3, line 13	1-19
		·

PCT/EP 99/00847

Patent document cited in search repo	rt	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0441027	A	14-08-1991	IT US AT AU CA DE DK ES GR JP JP AU	1238081 B 5128183 A 121114 T 6471790 A 2027027 A,C 69018606 D 69018606 T 441027 T 2071039 T 3015773 T 1932713 C 3255137 A 6062790 B 629414 B	05-07-1993 07-07-1992 15-04-1995 08-08-1991 06-04-1992 18-05-1995 07-09-1995 28-08-1995 16-06-1995 31-07-1995 26-05-1995 14-11-1991 17-08-1994 01-10-1992
WO 9746369	Α	11-12-1997	DE EP	19622083 A 0907496 A	04-12-1997 14-04-1999
WO 9627491	Α	12-09-1996	BR EP WO	9507710 A 0758949 A 9506556 A	19-08-1997 26-02-1997 09-03-1995
US 4692386	A	08-09-1987	DE AT AU BR CA DD DK EP FI JP TR YU	3517082 A 46106 T 5712686 A 8602089 A 1240911 A 246737 A 217086 A,B, 0201798 A 861955 A,B, 61261050 A 22802 A 75286 A	13-11-1986 15-09-1989 13-11-1986 06-01-1987 23-08-1988 17-06-1987 12-11-1986 20-11-1986 12-11-1986 19-11-1988 01-07-1988 29-02-1988

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 6 C08J5/18 C08L23/10 //(C08L23/10,57:02,91:00) Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C08J C08L IPK 6 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evt), verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie³ Betr. Anspruch Nr. EP 0 441 027 A (BORDEN INC) χ 1 14. August 1991 siehe Seite 6, Zeile 24 - Zeile 41; 2-19 Y Beispiele 1-5; Tabelle 3 Υ WO 97 46369 A (BRAUN RUTHARD ; ECKART 2-19 LUDWIG (DE); STOPPERKA KLAUS (DE); BRUECKNER) 11. Dezember 1997 siehe Seite 4, Zeile 33 - Seite 5, Zeile 5 siehe Seite 10, Zeile 15 - Zeile 21 siehe Seite 6, Zeile 20 - Seite 7, Zeile 7 Α WO 96 27491 A (QUANTUM CHEM CORP ; DAVIS 1 - 19ALAN M (US); KRIGAS THOMAS M (US)) 12. September 1996 siehe Seite 5, Zeile 12 - Zeile 17 -/--Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen

 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhalt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
3. Juni 1999	14/07/1999
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Schmidt, H



PCT/EP 99/00847

A US 4 692 386 A (SCHINKEL INGO ET AL) 8. September 1987 siehe Spalte 2, Zeile 11 - Spalte 3, Zeile 13	
8. September 1987 siehe Spalte 2, Zeile 11 - Spalte 3, Zeile	19

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

s Aktenzeichen
PCT/EP 99/00847

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument				Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP	0441027	Α	14-08-1991	IT	1238081 B	05-07-1993
				US	5128183 A	07-07-1992
				AT	121114 T	15-04-1995
				AU	6471790 A	08-08-1991
				CA	2027027 A,C	06-04-1992
				DE	69018606 D	18-05-1995
				DE	69018606 T	07-09-1995
				DK	441027 T	28-08-1995
				ES	2071039 T	16-06-1995
				GR	3015773 T	31-07-1995
				JP	1932713 C	26-05-1995
				JP	3255137 A	14-11-1991
				JP	6062790 B	17-08-1994
				AU	629414 B	01-10-1992
WO	9746369	Α	11-12-1997	DE	19622083 A	04-12-1997
				EP	0907496 A	14-04-1999
WO	9627491	Α	12-09-1996	BR	9507710 A	19-08-1997
				EP	0758949 A	26-02-1997
				WO	9506556 A	09-03-1995
US	4692386	Α	08-09-1987	DE	3517082 A	13-11-1986
				AT	46106 T	15-09-1989
				AU	5712686 A	13-11-1986
				BR	8602089 A	06-01-1987
				CA	1240911 A	23-08-1988
				DD	246737 A	17-06-1987
				DK	217086 A,B,	12-11-1986
				EP	0201798 A	20-11-1986
				FI	861955 A,B,	12-11-1986
				JP	61261050 A	19-11-1986
				TR	22802 A	01-07-1988
				YU	75286 A	29-02-1988



_

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

From the INTERNATIONAL BUR	EΑ	Ļ
----------------------------	----	---

To:

LUDERSCHMIDT, Wolfgang John-F.-Kennedy-Strasse 4 D-65189 Wiesbaden ALLEMAGNE

IMPORTANT NOTIFICATION
International filing date (day/month/year) 10 February 1999 (10.02.99)
Priority date (day/month/year) 12 February 1998 (12.02.98)

HOECHST TRESPAPHAN GMBH et al

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the
 International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise
 indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority
 document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date	Priority application No.	Country or regional Office or PCT receiving Office	Date of receipt of priority document
12 Febr 1998 (12.02.98)	198 05 640.0	DE	06 Apri 1999 (06.04.99)
08 Augu 1998 (08.08.98)	198 35 953.5	DE	06 Apri 1999 (06.04.99)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Col mbettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Beate Giffo-Schmitt

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

manslation Translation INT

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

1773

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or opent's £1					
Applicant's or agent's file reference 98/N001WO	FOR FURTHER ACTION See Notif	See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)			
International application No.	International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)			
PCT/EP99/00847	10 February 1999 (10.02.99)	12 February 1998 (12.02.98)			
International Patent Classification (IPC) or n C08J 5/18	ational classification and IPC				
Applicant HOECHST TRESPAPHAN GMBH					
This international preliminary example Authority and is transmitted to the appropriate to the appropria	mination report has been prepared by this pplicant according to Article 36.	International Preliminary Examining			
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, including this cover s	sheet.			
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).					
These annexes consist of a to	otal of sheets.				
3. This report contains indications relating to the following items:					
Basis of the report					
II Priority					
III Non-establishment	of opinion with regard to novelty, inventive s	step and industrial applicability			
Lack of unity of inv	vention				
V Reasoned statement citations and explan	t under Article 35(2) with regard to novelty, i nations supporting such statement	nventive step or industrial applicability;			
VI Certain documents	cited				
VII Certain defects in the	ne international application				
VIII Certain observations on the international application					
Date of submission of the demand	Date of completion o	f this report			
11 June 1999 (11.06.9	01	May 2000 (01.05.2000)			
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer	100r			
Facsimile No.	Telephone No.)O;			





International application No.

PCT/EP99/00847

I. Basis of th	ne report		
1. This repo	rt has been drawn of the 14 are referred to	on the basis of (Replacement she in this report as "originally filed	ets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation " and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
	the international	l application as originally filed	
· 🖂	the description,	pages1-31	, as originally filed,
		pages	, filed with the demand,
		pages	, filed with the letter of,
		pages	, filed with the letter of
\boxtimes	the claims,	Nos. 1-19	, as originally filed,
		Nos.	. as amended under Article 19,
		Nos.	, filed with the demand,
		Nos.	, filed with the letter of,
		Nos.	, filed with the letter of
	the drawings,	sheets/fig	, as originally filed,
		sheets/fig	. filed with the demand,
		sheets/fig	, filed with the letter of ,
		sheets/fig	_ filed with the letter of
2. The amend	ments have resulte	ed in the cancellation of:	
	the description,	pages	
		Nos	
		sheets/fig	
		-	
3. This to go	report has been es beyond the disclo	stablished as if (some of) the an osure as filed, as indicated in th	mendments had not been made, since they have been considered to Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
4. Additional	observations, if ne	cessary:	
			•
			1
			İ

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/00847

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability
	citations and explanations supporting such statement

1. Statement			
Novelty (N)	Claims	5-7, 9-16	YES
	Claims	1-4, 8, 17-19	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-19	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-19	YES
	Claims		NO NO

2. Citations and explanations

Novelty and inventive step

Reference is made to the following documents:

D1: EP-A-0 441 027

D2: WO-A-96/27491.

- 2. Claims 1-4, 8 and 17-19 are not novel (PCT Article 33(2)).
- 2.1 Film B in Table 3 on page 10 of document D1 discloses a film comprising 70% polypropylene, 12% Escorez 5320 and 5% Arkon P-125. Example 1 shows that Escorez 5320 is a hydrogenated cyclopentadienyl resin with a molecular weight of 650 and Example 2 shows that Arkon P-125 is a hydrocarbon resin with a molecular weight of 820. Example 1 also shows that the films specified in D1 are multi-layer, biaxially oriented films.

Since there is no clear distinction in this technical field between the terms resin and wax, Film B discloses all the features of the present Claim 1.

- 2.2 D1 refers to isotactic polypropylene films.

 However, no isotactic index is included.

 Consequently, Claim 2 can be considered novel only if the applicant can demonstrate that the polymers in D1 (Himont Moplen S38F) do not have an isotactic index of more than 95%. The same applies to the molecular weight distribution in Claims 3 and 8.
- Claim 4 relates to a film as a product and therefore, irrespective of the manner in which it was produced, is not novel so long as the actual film is not novel in accordance with 2.1 and 2.2 above. The same applies to Claim 11.
- 2.4 The independent method and use claims, Claims 17-19, are not novel. D1 discloses orientation within the boundaries of Claim 17 (page 4, lines 40-44) and also the use of the film as a packaging film and in order to reduce water vapour permeability.
- 3. Even if the claims listed in point 2 above were amended in such a way as to establish novelty, Claims 1-19 would still not be inventive (PCT Article 33(3)).
- 3.1 The aforementioned film B from D1 is the prior art closest to Claim 1. If it is assumed that Escorez 5320 is a resin corresponding to that specified on page 6, line 21 to the last line of page 7 of the description, then the difference between film B and the present Claim 1 lies in the fact that, instead of wax with a molecular weight ranging from 200-700, a hydrocarbon resin with a molecular weight of 820 is used.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/00847

Consequently, according to the second paragraph on page 9 of the present application, the present Claim 1 solves the problem of reducing the water vapour permeability of polypropylene films. This problem is solved by adding a polyethylene wax with a molecular weight of less than 700, as shown by the applicant by comparing the water vapour permeability in Examples B3 (polyethylene wax with a molecular weight of 500) and VB3 (molecular weight of 1000).

The above solution is suggested by D2. D2 describes reducing the water vapour permeability of biaxially oriented, multilayer polypropylene films by adding polyethylene wax. A comparison of Examples 40-43 in Table IV of D2 suggests to a person skilled in the art not only that the addition of polyethylene wax is favourable to the reduction of water vapour permeability, but also that a wax with a molecular weight of 500 is more favourable than a wax with a higher molecular weight. Consequently, Claim 1 would not be inventive even if it were clear in respect of the terms resin and wax.

3.2 Claims 5-7, 9, 10 and 12-16 do not contain any technical features which are not already known from D1 or D2, or would not be obvious to a person skilled in the art of films. They therefore contain no technical features on which an inventive step could be based.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/00847

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1. Claim 1 is unclear, since, owing to the lack of differentiation in the claim of the terms resin and wax with overlapping ranges for the molecular weight, it is no longer certain that a mixture of different substances is actually claimed. Ullmann's Encyclopedia of technical chemistry, English edition, Volume A23, page 90, does not exclude polyethylene wax from the class of resins by its definition of the term resin. On the contrary, the introduction to the chapter concerning resins (page 89) and the introduction to the chapter concerning waxes (Vol. A28, page 105) state that there is no clear definition of the terms resin and wax.
- Dependent Claim 6 is unclear, since the term hydrocarbon resin does not appear in any of the preceding claims.

09601 70

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

1772

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

	nzeichen NOO1W	_	Anmalders oder Anwalts	WEITERES VORGEHEI	elehe Mitteit Vortäufigen	ung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)		
Inter	nationale	s Aku	enzelchen	Internationales Anmeldedatum	(Tag/Monav-Jahr)	Prioritätedatum (Tag/Monat/Tag)		
	T/EP99			10/02/1999		12/02/1998		
Inter				nationale Klassifikation und IPK				
Anm	elder							
но	ECHST	TR	ESPAPHAN GMBH @	t al.				
1.	Dieser Behörd	nterr e ers	nationale vorläufige Prü Itelli und wind dem Anm	fungsbericht wurde von der elder gemäß Artikel 36 üben	mit der internatio mittelt.	nale vodäufigen Prüfung beauftragte		
2.	Dieser	BER	ICHT umfaßt Insgesam	t 6 Blätter einschließlich die	ses Deckblatts.	-		
Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabel handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). Diese Anlagen umfassen insgesamt Blätter. 3. Dieser Bericht enthält Angaben zu folgenden Punkten:								
з.	Dieser	Berb	cht enthält Angaben zu	folgenden Punkten:				
	1	×	Grundlage des Berichi	ts		is in Of		
1	n							
1	111		Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuhelt, e	ifinderische Tät	igkelt und gewerbliche Anwendbarkelt		
1	īV		Managinda Ciphallich	kelt der Edindung		<u> </u>		
	V Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der errindensche Tatigkeit und der gewerbliche Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung							
	VI	VI 🔲 Bestimmte angeführte Unterlagen						
1	VII	VII D Bestimmte Mängel der Internationalen Anmeldung						
	VIII 🖾 Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung							
De	sturn der i	Einrei	chung das Antrags	D	atum der Fertigste	lung dieses Berichts		
}					0.1 05 2000			

Datum der Einreichung des Antrags	Datum der Fertigstellung dieses Berichts	
11/06/1999	0 1. 05 2000	
Name und Postanschrift der mit der internetionalen vorlaufigen Prüfung boauftragton Behärde	Bevollmächtigter Bediensteter	A STATE OF THE PARTY OF THE PAR
Europäisches Patentamt - P.B. 5818 Patentiaan 2 NL-2280 HV Rijswijk - Pays Bas Tel. +31 70 340 - 2040 Tx: 31 651 epo ni	Schmidt, H	
Fax: +31 70 340 - 3016	Tel. Nr. +31 70 340 2461	

Formblatt PCT/IPEA/409 (Deckblatt) (Januar 1994)

PV01522: 10.04.2000



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/00847

. Grundlage des Berichts

1. Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach

'	Anikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.):							ihm		
	Beschreibung, Selten:									
	1-31 ui		ursprüngliche l	rsprüngliche Fassung						
	Pate	amansprüche, Nr.:	:							
	1-19	•	ursprüngliche Fassung					.•	4 5 5	
2.	Aufg	grund der Ånderung	neglot bnia neg	de Un	terlagen fortg	efallen:				
		Beschreibung,	Seiten:							
		Ansprüche,	Nr.:							_
		Zelchnungen,	Blatt:							
3.	 Dieser Bericht ist ohne Berückslichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)): 							den T ch		
4.	Etw	aige zusätzilche Be	emerkungen:						÷	•
V.	Bey	gründete Feststell verblichen Anwen	ung nach Artii dbarkeit; Unte	ke) 35 rlage	(2) hinsichtl n und Erklär	ich der Neuhe ungen zur Sti	it, der erfind itzung diese	lerischen Ta Festetellu	litigkelt ur Ing	nd der
1.	Fas	statellung								
	Ne	uhelt (N)		Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	6-7,9-16 1-4,8,17-19				
	Erfi	inderische Tätigkel	(ET)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-19				
	Ge	werbliche Anwendt	oarkeit (GA)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-19				
2	. Un	terlagen und Erkläi	rungen							

slehe Beiblatt

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/00847

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur Internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken:

siehe Belblatt

SCHRIFTLICHER BESCHEID BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/00847

- V. Neuhelt und erfinderische Tätigkeit
- 1. Es wird auf die folgenden Dokumente verwlesen:

D1: EP-A-441027 D2: WO-A-96/27491

- 2. Ansprüche 1-4, 8, 17-19 sind nicht neu im Sinne von Art. 33(2) PCT.
- 2.1 Film B in Tabelle 3, Seite 10 von Dokument D1 offenbart einen Film aus 70% Polypropylen, 12% Escorez 5320 und 5% Arkon P-125. Aus Beispiel 1 geht hervor, dass es sich bei ESCOREZ 5320 um eln hydrogeniertes Cyclopentadienyl Harz mit einem Molekulargewicht von 650 handelt und aus Beispiel 2, dass ARKON P-125 ein Kohlenwasserstoffharz mit einem Molekulargewicht von 820 ist. Aus Beispiel 1 geht auch hervor, dass es sich bei den in D1 genannten Filmen um mehrschichtige, biaxial orientierte Filme handelt.

Da in diesem technischem Gebiet keine deutliche Unterscheidung der Begriffe Harz und Wachs besteht offenbart Film B damit alle Merkmale des gegenwärtigen Anspruchs 1

- 2.2 D1 spricht von isotaktischen Polypropylenfilmen. Allerdings ist kein Isotaktischer Index gegeben. Anspruch 2 kann damit erst dann als neu angesehen werden, wenn der Anmelder zeigen kann, dass die in D1 (HIMONT MOPLEN S38F) vorliegenden Polymere keinen isotaktischen Index über 95% aufweisen. Dasselbe gilt für die Molekulargewichtsverteilung in den Ansprüchen 3 und 8.
- 2.3 Anspruch 4 ist auf einen Film als Erzeugnis gerichtet und damit unabhängig von seiner Herstellungsweise nicht neu, solange die Folie selbst entsprechend 2.1 und 2.2 nicht neu ist. Dasselbe glit für Anspruch 11
- 2.4 Die unabhängigen Verfahrens- und Verwendungsansprüche 17-19 sind nicht neu. D1 offenbart eine Orientierung in den Grenzen des Anspruchs 17 (Seite 4, Zeilen 40-44) und auch die Verwendung als Verpackungsfolle und zur Verringerung der Wasserdampfdurchlässigkeit ist aus D1 bekannt.

SCHRIFTLICHER BESCHEID BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/00847

- 3. Sollte nach einer Änderung der unter 2. genannten Ansprüche Neuhelt gegeben sein, sind die Ansprüche 1-19 noch nicht erfinderisch im Sinne von Art. 33(3) PCT
- 3.1 Nächstliegender Stand der Technik zu Anspruch 1 ist oben genannter Film B aus D1. Nimmt man an, dass ESCOREZ 5320 ein Harz entsprechend der Beschreibung, Selte 6, Zeile 21 bis Seite 7, letzte Zelle ist, dann liegt der Unterschled von Film B zum vorllegenden Anspruch 1 darin, dass statt dem Wachs mit Molekulargewicht 200-700 ein Kohlenwasserstoffharz vom Molekulargewicht 820 vorllegt.

Die Aufgabe, die durch den vorliegenden Anspruch 1 gelöst wird, ist damit nach Seite 9, Absatz 2 der vorliegenden Anmeldung eine Verringerung der Wasserdampfdurchlässigkeit von Polypropylenfilmen. Diese Aufgabe wird durch die Einmischung eines Polyethylenwachses eines Molekulargewichts von unter 700 gelöst, wie der Anmelder durch einen Vergleich der Wasserdampfdurchlässigkeit der Beispiele B3 (Polyethylenwachs von Molekulargewicht 500 und VB3 (Molekulargewicht 1000) zeigt.

Diese Lösung wird durch D2 nahegelegt. D2 beschreibt die Verringerung der Wasserdampfdurchlässigkeit von blaxial orientierten, mehrschichtigen Polypropylen Filmen durch die Zugabe von Polyethylenwachs. Einem Fachmann wird durch einen Vergleich der Beispiele 40-43 in Tabelle IV von D2 nicht nur nahegelegt, dass die Zugabe von Polyethylenwachs günstig für eine Verringerung der Wasserdampfdurchlässigkeit ist, sondern auch, dass ein Wachs von Molekulargewicht 500 günstigere Werte ergiebt als ein solches von höheren Molekulargewichten. Anspruch 1 wäre damit auch nicht erfinderisch, wenn er in Bezug auf die Begriffe Harz und Wachs klar wäre.

3.2 Ansprüche 5-7, 9, 10, 12-16 enthalten keine technischen Merkmale, die entweder nicht schon aus D1 oder D2 bekannt sind, oder die für einen Fachmann auf dem Gebiet der Filme offensichtlich wären. Sie enthalten damit keine technischen Merkmale, aus der eine erfinderische Tätigkeit abzulelten wäre.

VIII. Klarhelt

1. Anspruch 1 ist unklar, da durch die im Anspruch fehlende Unterscheidung der

THIS PAGE BLANK CUSTTON

SCHRIFTLICHER BESCHEID BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/00847

Begriffe Harz und Wachs bei überlappenden Bereichen des Molekulargewichts nicht mehr gewährleistet ist, dass in der Tat eine Mischung unterschiedlicher Substanzen beansprucht wird. Ullmann's Encyclopedia of technical chemistry, English edition, Volume A23, Seite 90, schliesst durch die Definition für Harz Polyethylene Wachs aus der Klasse der Harze nicht aus. Im Gegenteil, sowohl in der Einleitung zum Kapitel "resins" (Seite 89) als auch in der Einleitung zum Kapitel "waxes" (Vol. A 28, Seite 105) wird festgestellt, dass es keine klare Definition für die Begriffe Harz und Wachs gibt.

2. Der abhängige Anspruch 6 ist unklar, da der Begriff Kohlenwasserstoffharz in keinem der übergeordneten Ansprüche vorkommt.

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts		die Übermittlung des internationalen					
98/N001W0	VORGEHEN zutreffend, nachsteh	formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit nder Punkt 5					
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)					
PCT/EP 99/00847	(Tag/Monat/Jahr) 10/02/1999	12/02/1998					
	10/02/1999	12/02/1998					
Anmelder							
HOECHST TRESPAPHAN GMBH et	2]						
HOLCHST TRESTALIAN GIBTI EC	αι.						
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	le von der Internationalen Recherchenbehörde ernationalen Büro übermittelt.	erstellt und wird dem Anmelder gemäß					
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	ißt insgesamt 3 Blätter.						
Darüber hinaus liegt ihm jev	veils eine Kopie der in diesem Bericht genannt	en Unterlagen zum Stand der Technik bei.					
4 Coundless des Barisha							
Grundlage des Berichts Hinsightlich der Sprache ist die inte	rnationale Recherche auf der Grundlage der in	tornationalan Anmaldung in dar Spracha					
	ereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nich						
Die internationale Recherch	e ist auf der Grundlage einer bei der Behörde	eingereichten Übersetzung der internationalen					
Anmeldung (Regel 23.1 b))							
	n Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/ode equenzprotokolls durchgeführt worden, das	r Aminosäuresequenz ist die internationale					
1 —	dung in Schriflicher Form enthalten ist.	•					
zusammen mit der internation	onalen Anmeldung in computerlesbarer Form e	ingereicht worden ist.					
bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.							
bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.							
	nträglich eingereichte schriftliche Sequenzproto m Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorge						
Die Erklärung, daß die in co wurde vorgelegt.	Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfaßten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.						
2. Bestimmte Ansprüche hal	pen sich als nicht recherchierbar erwiesen (siehe Feld I).					
3. Mangelnde Einheitlichkeit							
_							
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin	dung						
wird der vom Anmelder eing	ereichte Wortlaut genehmigt.						
wurde der Wortlaut von der	wurde der Wortlaut von der Behörde wie folgt festgesetzt:						
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung							
wird der vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmigt.							
wurde der Wortlaut nach Regel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der Anmelder kann der Behörde innerhalb eines Monats nach dem Datum der Absendung dieses internationalen Recherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen.							
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen ist mit der Zusammenfassung zu veröffentlichen: Abb. Nr.							
wie vom Anmelder vorgesch	alagen .	X keine der Abb.					
weil der Anmelder selbst kei	ne Abbildung vorgeschlagen hat.						
weil diese Abbildung die Erfindung besser kennzeichnet.							
1							

ANTRAG

Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende internationale Anmeldung nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens behandelt wird.

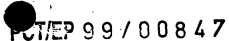
► Vom Anmeldeamt auszufüllen PCT/EP 99 / 00 8 4 7 1 0 FEB 1999 1 0. 02. 99 Internationales Anmeldedatum **EUROPEAN PATENT OFFICE**

PCT INTERNATIONAL APPLICATION Name des Anmeldeamts und "PCT International Application"

· .	/ 12 7-i-L	/NO01WO				
Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG Siegelfähige biaxial orientierte Polyp		`				
Eigenschaften hinsichtlich Barriere		ver besser tell				
Feld Nr. II ANMELDER						
Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeber	Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Diese Person ist gleichzeitig Erfinder					
HOECHST TRESPAPHAN GMBH		Telefonnr.:				
Bergstrasse 66539 Neunkirchen		Telefaxnr.:				
DE DE						
		Fernschreibnr.:				
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Sta	lat):				
		nur die Vereinigten die im Zusatzfeld Staaten von Amerika angegebenen Staaten				
Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEIT	ERE) ERFINDER					
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Diese Person ist: nur Anmelder						
Angela Speith-Herfurth Ernst Ludwig Strasse 10 63329 Egelsbach QE		Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)				
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Sta	nat):				
		nur die Vereinigten die im Zusatzfeld Staaten von Amerika angegebenen Staaten				
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf ei	inem Fortsetzungsblatt ang	egeben.				
Feld Nr. IV ANWALT ODER GEMEINSAMER VERTRETER; ODER ZUSTELLANSCHRIFT						
Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um für den (die) Anmelder x Anwalt gemeinsamer vor den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eigenschaft zu handeln als:						
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben.) Telefonne: 0611/77844-0						
LUDERSCHMIDT, Wolfgang; MAI, Peter; OPPERMANN, Frank; Telefaxor.						
SCHÜLER, Horst; SCHÜLER, Helga; RUPPRE GREIBER, K. Dieter	0611/77844-77					
John-FKennedy-Strasse 4 65189 Wiesbaden OF		Fernschreibnr.:				
Zustellanschrift: Dieses Kästchen ist anzukreuzen, wenn kein Anwalt oder gemeinsamer Vertreter bestellt ist und statt dessen im obigen Feld eine spezielle Zustellanschrift angegeben ist.						

Blatt Nr. .2

Fortsetzung von Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITERE) ERFINDER						
Wird keines der folgenden Felder benutzt, so sollte dieses Blatt dem Antrag nicht beigefügt werden.						
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Robert Hansohn Blumenstrasse 6 66459 Kirkel DE Diese Person ist: nur Anmelder X Anmelder und Erfinder angekreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angekreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind die nachstehend kein nur Erfinder (Wird dieses Kästel angebreuzt, so sind di						
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE					
	staaten mit Ausnahme aaten von Amerika nur die Vereinigte Staaten von Amer					
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Detlef Schuhmann Am Schlösschen 22 66583 Spiesen-Elversberg Diese Person ist: nur Anmelder X Anmelder und Erfinder mur Erfinder (Wird dieses Kästcher angekreuzt, so sind die nachstehender Angaben nicht nötig.)						
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE					
Diese Person ist Anmelder für folgende Staaten: alle Bestimmungs der Vereinigten S	staaten mit Ausnahme aaten von Amerika X Staaten von Ameri					
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Diese Person ist:						
Mexiko Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat):	<u></u>				
	staaten mit Ausnahme aaten von Amerika X Staaten von Ameri					
Name und Anschrist: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrist sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrist angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sosern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Diese Person ist: nur Anmelder Anmelder und Erfinder mur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)						
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (Staat):					
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme nur die Vereinigten die im Zusatzfeld für folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Staaten von Amerika staaten von Amerika angegebenen Staaten						
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einem zusätzlichen Fortsetzungsblatt angegeben.						



Feld I	Nr. V	BESTIMMUNG VON STAATEN			
Die folgenden Bestimmungen nach Regel 4.9 Absatz a werden hiermit vorgenommen (bitte die entsprechenden Kästchen ankreuzen; wenigstens ein Kästchen					
		t werden):		•	,
Region		Patent			
	AP	ARIPO-Patent: GH Ghana, GM Gambia, KE I UG Uganda, ZW Simbabwe und jeder weitere Staa	Kenia	LS Verr	Lesotho, MW Malawi, SD Sudan, SZ Swasiland,
	E 4	= '			-
	EA				elarus, KG Kirgisistan, KZ Kasachstan, MD Republik menistan und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des
1		Eurasischen Patentübereinkommens und des PCT is			
ሾ	EP	Europäisches Patent: AT Österreich, BE Be	gien,	CH	und LI Schweiz und Liechtenstein, CY Zypern,
					nkreich, GB Vereinigtes Königreich, GR Griechenland,
		der Vertragsstaat des Europäischen Patentübereinko	mmen	s und	nde, PT Portugal, SE Schweden und jeder weitere Staat, des PCT ist
i o	OA				ikanische Republik, CG Kongo, CI Côte d'Ivoire,
		CM Kamerun, GA Gabun, GN Guinea, GW Guin	ea-Bi:	ssau, l	ML Mali, MR Mauretanien, NE Niger, SN Senegal,
		TD Tschad, TG Togo und jeder weitere Staat, der V oder ein sonstiges Verfahren gewünscht wird, bitte auf der gept			der OAPI und des PCT ist (falls eine andere Schutzrechtsart
N	•				
		Patent (falls eine andere Schutzrechtsart oder ein sonstiges Ve	_		Lesotho
		Albanien			*
		Armenien			Litauen
		Österreich			Luxemburg
⊠		Australien			Lettland
	ΑZ	Aserbaidschan			Republik Moldau
	BA	Bosnien-Herzegowina			Madagaskar
	BB	Barbados		MK	Die ehemalige jugoslawische Republik
X	BG	Bulgarien			Mazedonien
	BR	Brasilien		MN	Mongolei
	BY	Belarus		MW	Malawi
囚	CA	Kanada	lacktriangleright	MX	Mexiko
	CH	und LI Schweiz und Liechtenstein		NO	Norwegen
X	CN	China		NZ	Neuseeland
	CU.	Kuba	\square	PL	Polen
	\mathbf{CZ}	Tschechische Republik		PT	Portugal
	DE	Deutschland	\square	RO	Rumänien
	DK	Dänemark	\mathbf{X}	RU	Russische Föderation
	EE	Estland		SD	Sudan
	ES	Spanien		SE	Schweden
	FI	Finnland		SG	Singapur
	GB	Vereinigtes Königreich		SI	Slowenien
	GD	Grenada		SK	Slowakei
	GE	Georgien			Sierra Leone
	GH	Ghana		TJ	Tadschikistan
	GM	Gambia		TM	Turkmenistan
	HR	Kroatien	X	TR	Türkei
	HU	Ungarn		TT	Trinidad und Tobago
	ID	Indonesien		UA	Ukraine
	IL	Israel		UG	Uganda
	IN	Indien	\boxtimes	US	Vereinigte Staaten von Amerika
	IS	Island			
	JP	Japan		UZ	Usbekistan
	KE	Kenia		VN	Vietnam
	KG	Kirgisistan		YU	Jugoslawien
	KP	Demokratische Volksrepublik Korea		ZW	Simbabwe
_			Käst	chen i	für die Bestimmung von Staaten (für die Zwecke eines
N N	KR	Republik Korea nationalen Patents), die dem PCT nach der Veröffentlichung			
		Kasachstan	dies	es For	mblatts beigetreten sind:
	LC	Saint Lucia			
	LK	Sri Lanka			
	LR	Liberia			
1 —	ärune	bzgl. vorsorglicher Bestimmungen: Zusätzlich z	u den		genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach
Rege	1 4.9	Absatz b auch alle anderen nach dem PCT zulässige	n Be	stimm	ungen vor mit Ausnahme der im Zusatzfeld genannten

Erklärung bzgl. vorsorglicher Bestimmungen: Zusätzlich zu den oben genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach Regel 4.9 Absatz b auch alle anderen nach dem PCT zulässigen Bestimmungen vor mit Ausnahme der im Zusatzfeld genannten Bestimmungen, die von dieser Erklärung ausgenommen sind. Der Anmelder erklärt, daß diese zusätzlichen Bestimmungen unter dem Vorbehalt einer Bestätigung stehen und jede zusätzliche Bestimmung, die vor Ablauf von 15 Monaten ab dem Prioritätsdatum nicht bestätigt wurde, nach Ablauf dieser Frist als vom Anmelder zurückgenommen gilt. (Die Bestätigung einer Bestimmung erfolgt durch die Einreichung einer Mitteilung, in der diese Bestimmung angegeben wird, und die Zahlung der Bestimmungs- und der Bestätigungsgebühr. Die Bestätigung muß beim Anmeldeamt innerhalb der Frist von 15 Monaten eingehen.)

Blatt	Ňr

Feld Nr. VI PRIORITÄTSANSPRUCH Weitere Prioritätsansprüche sind im Zusatzfeld angegeben.						
Anmeldedatum	Aktenzeichen der früheren Anmeldung		Ist die frühere Anmeldung eine:			
der früheren Anmeldung (Tag/Monat/Jahr)			nationale Anmeldung: 1 Staat		regionale Anmeldung:* regionales Amt	internationale Anmeldung: Anmeldeamt
Zeile (1)12. Februar 1998						
(12.02.1998)	198 05 640		DE			
Zeile (2) 00. August 1990						
(08.08.1998)	198 35 953		DE	• •		
Zeile (3)						
Das Anmeldeamt wird ersu	sht sine bealsubiat	a Absobrit	ft dar oben i	n der (den) Zei	le(n)	<u> </u>
bezeichneten früheren Anm dem Amt eingereicht worde * Falls es sich bei der früheren An	neldung(en) zu erste en ist(sind), das für d nmeldung um eine AR	llen und d die Zweck UPO-Anme	lem internati e dieser inte Idung handel	ionalen Büro zi rnationalen An t, so muß in de	u übermitteln (nur falls die meldung Anmeldeamt ist) m Zusatzfeld mindestens ein	frühere Anmeldung(en) bei Staat angegeben werden, der
Mitgliedstaat der Pariser Verbands						melaung eingereicht wurde.
Feld Nr. VII INTERNATION Wahl der internationalen Recherch	ONALE RECHER nenbehörde (ISA)				nisse einer früheren Reche	rche; Bezugnahme auf diese
(falls zwei oder mehr als zwei inte behörden für die Ausführung der in zuständig sind, geben Sie die von Ihn der Zweibuchstaben-Code kann benu	ternationalen Rechert en gewählte Behörde t	che bean		n ihr durchgefül		nationalen Recherchenbehörde Staat (oder regionales Amt)
ISA / EPA	•					
Feld Nr. VIII KONTROLLI	ISTE; EINREICI	HUNGS	SPRACHE	Deutsc	<u></u> h	
Diese internationale Anmeldung die folgende Anzahl von Blätte	I I			eldung liegen	die nachstehend angekre	euzten Unterlagen bei:
Antrag : 4	, n n			nberechnung hnete Vollma	cht	
Beschreibung (ohne					Aktenzeichen (falls vor	handen):
Sequenzprotokollteil) L3Z Ansprüche : 4	, —	•	_	Fehlen einer U		,
Zusammenfassung : 1				Feld Nr. VI		
Zeichnungen :	1 .			_	ichnet: (1) (2) nmeldung in die folgend	e Sprache:
Sequenzprotokollteil der Beschreibung :	, –		•		•	erem biologischen Material
der beschiefbung	8. 🗆 F	Protokoll	der Nucleo	tid- und/oder	Aminosäuresequenzen ir	computerlesbarer Form
Blattzahl insgesamt : 644	7 40 9. 🗆 s		(einzeln auf			
Abbildung der Zeichnungen, die mit der Zusammenfassung veröffentlicht werden soll (Nr.):		inte	rache, in der rnationale A gereicht wird	nmeldung n	Ε	
	IFT DES ANMEL					
Der Name jeder unterzeichnenden Person ist neben der Unterschrift zu wiederholen, und es ist anzugeben, sofern sich dies nicht eindeutig aus dem Antrag ergibt, in welcher Eigenschaft die Person unterzeichnet.						
			,			
U. Utemer						
Viola Kremer 380057						
Vom Anmeldeamt auszufüllen						
1. Datum des tatsächlichen Eingangs dieser internationalen Anmeldung: 1. Datum des tatsächlichen Eingangs dieser internationalen Anmeldung: 2. Zeichnungen einge-						
3. Geändertes Eingangsdatum aufgrund nachträglich, jedoch fristgerecht eingegangener Unterlagen oder Zeichnungen zur Vervollständigung dieser internationalen Anmeldung:						
4. Datum des fristgerechten Eingangs der angeforderten Richtigstellungen nach Artikel 11(2) PCT:						
5. Internationale Recherchenbehörde (falls zwei oder mehr zuständig sind): ISA / 6. Übermittlung des Recherchenexemplars bis zur Zahlung der Recherchengebühr aufgeschoben						
Vom Internationalen Büro auszufüllen						
Datum des Eingangs des Aktenexemplars beim Internationalen Büro:						

VERTRAG ÜBER

INTERNATIONALE ZUSAIL ENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 0 8 MAY 2000

WIPO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeiche 98/N001V		Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORGER	HEN		ung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)
			Internationales Anmeldeda		Adamat/John)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
International PCT/EP99			10/02/1999	tum (ray	/WONAVJANI)	12/02/1998
			nationale Klassifikation und If	DK		12021330
C08J5/18		antkiassification (IPK) oder i	ladollale Nassilkadoll dild ir	-K		
Anmelder						
	T TO	TODADIJANI CMDIJ.	4 _1			
HOECHS	1 1 1	ESPAPHAN GMBH e	t al.			
						nale vorläufigen Prüfung beauftragt
Behör	de er	stellt und wird dem Anm	elder gemäß Artikel 36 üb	ermitte	elt.	
2. Dieser	r BER	IICHT umfaßt insgesamt	6 Blätter einschließlich o	dieses l	Deckblatts.	
	ußerd	em liegen dem Bericht /	ANI AGEN bei: dabei han	delt es	sich um Blä	tter mit Beschreibungen, Ansprüchen
ur	nd/od	er Zeichnungen, die geä	indert wurden und diesem	n Berich	nt zugrunde	liegen, und/oder Blätter mit vor dis r
B	ehörd	e vorgenommenen Beri	chtigungen (siehe Regel	70.16 u	ind Abschnit	t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PC
Diese	Anla	gen umfassen insgesam	t Blätter.			
3. Diesei	r Beri	cht enthält Angaben zu t	folgenden Punkten:			
ŀ	×	Grundlage des Berichts	5			
II		Priorität				
III			erische Täti	gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit		
١٧		MangeInde Einheitlichk	eit der Erfindung			
٧	×		ig nach Artikel 35(2) hinsi Irkeit; Unterlagen und Erk			der erfinderische Tätigkeit und der
VI		Bestimmte angeführte	-	daturige	sii zui Stutzi	ang deser i estatending
VII	_	_	internationalen Anmeldur	ng		
VIII	\boxtimes	•	en zur internationalen An	-	ıg	
				_		
Datum der I	Einreid	hung des Antrags	T .	Datum d	ler Fertigstellu	ing dieses Berichts
					J	
11/06/1999 0 1. 05. 2000						
ļ				Davi- "-	==L&=+ D- "	
B .		schrift der mit der internatio gten Behörde:	onalen vorlaungen	Devoiiu:	ächtigter Bedi	ensteter
Europäisches Patentamt - P.B. 5818 P				C-k'	- J a 1.1	
<i> </i>		½80 HV Rijswijk - Pays Ba: +31 70 340 - 2040 Tx: 31 6		Schmi	ut, H	
I ——	Fax:	+31 70 340 - 3016		Tal Ne	. 24 70 240 2	161

TARE BLANK (USPTO)

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/00847

l. Grund	lag des	В	richts
----------	---------	---	--------

1. Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach

••	Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.):						
	Beschreibung, Seiten:						
	1-31 urs	sprūngliche Fassung					
	Patentansprüche, Nr.:						
	1-19 urs	sprūngliche Fassung					
2.	Aufgrund der Änderungen	sind folgende Unterlager	fortgefallen:				
	☐ Beschreibung,	Seiten:					
	-	Nr.:					
	•	Blatt:					
3.	angegebenen Gründe		einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den ehörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich (.2(c)):				
4.	Etwaige zusätzliche Beme	erkungen:					
V.	. Begründete Feststellung gewerblichen Anwendb	g nach Artikel 35(2) hins arkeit; Unterlagen und E	ichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der rklärungen zur Stützung dieser Feststellung				
1.	Feststellung						
	Neuheit (N)		che 5-7,9-16 che 1-4,8,17-19				
	Erfinderische Tätigkeit (E	T) Ja: Ansprū Nein: Ansprū					
	Gewerbliche Anwendbark	keit (GA) Ja: Ansprü Nein: Ansprü					
2.	. Unterlagen und Erklärung	gen					

si h Beiblatt

.__ BLANK (USPTO)

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/00847

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken:

siehe Beiblatt

ANS PAGE BLANK (USPTO)

- V. Neuheit und erfinderische Tätigkeit
- 1. Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: EP-A-441027 D2: WO-A-96/27491

- 2. Ansprüche 1-4, 8, 17-19 sind nicht neu im Sinne von Art. 33(2) PCT.
- 2.1 Film B in Tabelle 3, Seite 10 von Dokument D1 offenbart einen Film aus 70% Polypropylen, 12% Escorez 5320 und 5% Arkon P-125. Aus Beispiel 1 geht hervor, dass es sich bei ESCOREZ 5320 um ein hydrogeniertes Cyclopentadienyl Harz mit einem Molekulargewicht von 650 handelt und aus Beispiel 2, dass ARKON P-125 ein Kohlenwasserstoffharz mit einem Molekulargewicht von 820 ist. Aus Beispiel 1 geht auch hervor, dass es sich bei den in D1 genannten Filmen um mehrschichtige, biaxial orientierte Filme handelt.

Da in diesem technischem Gebiet keine deutliche Unterscheidung der Begriffe Harz und Wachs besteht offenbart Film B damit alle Merkmale des gegenwärtigen Anspruchs 1

- 2.2 D1 spricht von isotaktischen Polypropylenfilmen. Allerdings ist kein isotaktischer Index gegeben. Anspruch 2 kann damit erst dann als neu angesehen werden, wenn der Anmelder zeigen kann, dass die in D1 (HIMONT MOPLEN S38F) vorliegenden Polymere keinen isotaktischen Index über 95% aufweisen. Dasselbe gilt für die Molekulargewichtsverteilung in den Ansprüchen 3 und 8.
- 2.3 Anspruch 4 ist auf einen Film als Erzeugnis gerichtet und damit unabhängig von seiner Herstellungsweise nicht neu, solange die Folie selbst entsprechend 2.1 und 2.2 nicht neu ist. Dasselbe gilt für Anspruch 11
- 2.4 Die unabhängigen Verfahrens- und Verwendungsansprüche 17-19 sind nicht neu.
 D1 offenbart eine Orientierung in den Grenzen des Anspruchs 17 (Seite 4, Zeilen 40-44) und auch die Verwendung als Verpackungsfolie und zur Verringerung der Wasserdampfdurchlässigkeit ist aus D1 bekannt.

- Sollte nach einer Änderung der unter 2. genannten Ansprüche Neuheit gegeben sein, sind die Ansprüche 1-19 noch nicht erfinderisch im Sinne von Art. 33(3) PCT
- 3.1 Nächstliegender Stand der Technik zu Anspruch 1 ist oben genannter Film B aus D1. Nimmt man an, dass ESCOREZ 5320 ein Harz entsprechend der Beschreibung, Seite 6, Zeile 21 bis Seite 7, letzte Zeile ist, dann liegt der Unterschied von Film B zum vorliegenden Anspruch 1 darin, dass statt dem Wachs mit Molekulargewicht 200-700 ein Kohlenwasserstoffharz vom Molekulargewicht 820 vorliegt.

Die Aufgabe, die durch den vorliegenden Anspruch 1 gelöst wird, ist damit nach Seite 9, Absatz 2 der vorliegenden Anmeldung eine Verringerung der Wasserdampfdurchlässigkeit von Polypropylenfilmen. Diese Aufgabe wird durch die Einmischung eines Polyethylenwachses eines Molekulargewichts von unter 700 gelöst, wie der Anmelder durch einen Vergleich der Wasserdampfdurchlässigkeit der Beispiele B3 (Polyethylenwachs von Molekulargewicht 500 und VB3 (Molekulargewicht 1000) zeiat.

Diese Lösung wird durch D2 nahegelegt. D2 beschreibt die Verringerung der Wasserdampfdurchlässigkeit von biaxial orientierten, mehrschichtigen Polypropylen Filmen durch die Zugabe von Polyethylenwachs. Einem Fachmann wird durch einen Vergleich der Beispiele 40-43 in Tabelle IV von D2 nicht nur nahegelegt, dass die Zugabe von Polyethylenwachs günstig für eine Verringerung der Wasserdampfdurchlässigkeit ist, sondern auch, dass ein Wachs von Molekulargewicht 500 günstigere Werte ergiebt als ein solches von höheren Molekulargewichten. Anspruch 1 wäre damit auch nicht erfinderisch, wenn er in Bezug auf die Begriffe Harz und Wachs klar wäre.

3.2 Ansprüche 5-7, 9, 10, 12-16 enthalten keine technischen Merkmale, die entweder nicht schon aus D1 oder D2 bekannt sind, oder die für einen Fachmann auf dem Gebiet der Filme offensichtlich wären. Sie enthalten damit keine technischen Merkmale, aus der eine erfinderische Tätigkeit abzuleiten wäre.

VIII. Klarheit

1. Anspruch 1 ist unklar, da durch die im Anspruch fehlende Unterscheidung der

Begriffe Harz und Wachs bei überlappenden Bereichen des Molekulargewichts nicht mehr gewährleistet ist, dass in der Tat eine Mischung unterschiedlicher Substanzen beansprucht wird. Ullmann's Encyclopedia of technical chemistry, English edition, Volume A23, Seite 90, schliesst durch die Definition für Harz Polyethylene Wachs aus der Klasse der Harze nicht aus. Im Gegenteil, sowohl in der Einleitung zum Kapitel "resins" (Seite 89) als auch in der Einleitung zum Kapitel "waxes" (Vol. A 28, Seite 105) wird festgestellt, dass es keine klare Definition für die Begriffe Harz und Wachs gibt.

2. Der abhängige Anspruch 6 ist unklar, da der Begriff Kohlenwasserstoffharz in keinem der übergeordneten Ansprüche vorkommt.